日本国特。許庁 JAPAN PATENT OFFICE

22.10.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年10月23日

REC'D 0 9 DEC 2004

WIPO

PCT

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-363728

[ST. 10/C]:

[JP2003-363728]

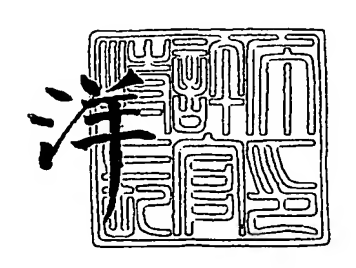
出 願 人
Applicant(s):

富士写真フイルム株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年11月25日

) 1



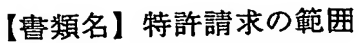
特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



特許願 【書類名】 P045952 【整理番号】 平成15年10月23日 【提出日】 特許庁長官殿 【あて先】 CO9D 11/00 【国際特許分類】 B41J 2/01 【発明者】 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会社内 【住所又は居所】 敏樹 【氏名】 田口 【発明者】 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会社内 【住所又は居所】 小川 学 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000005201 富士写真フイルム株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100105647 【弁理士】 小栗 昌平 【氏名又は名称】 03-5561-3990 【電話番号】 【選任した代理人】 100105474 【識別番号】 【弁理士】 本多 弘徳 【氏名又は名称】 【電話番号】 03-5561-3990 【選任した代理人】 100108589 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 市川 利光 03-5561-3990 【電話番号】 【選任した代理人】 100115107 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 高松 猛 03-5561-3990 【電話番号】 【選任した代理人】 100090343 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 栗宇 百合子 【電話番号】 03-5561-3990 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 092740 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】

0003489

【包括委任状番号】



【請求項1】

λmaxが500nmから700nmにあり、吸光度1.0に規格化した希薄溶液の吸収 スペクトルにおける半値幅が100nm以上である染料を少なくとも2種以上、水性媒体 中に溶解または分散してなるインクジェット用プラックインクであり、該染料のうち、少 なくとも1つの染料の酸化電位が、1.0V(vs SCE)よりも貴であることを特徴 とするインクジェット用ブラックインク。

【請求項2】

染料のλmaxが350nmから500nmにある染料をさらに少なくとも1種含有する ことを特徴とする請求項1記載のインクジェット用プラックインク。

【請求項3】

少なくとも1つの染料が、下記一般式(1)で表される化合物であることを特徴とする 、請求項1または2に記載のインクジェット用プラックインク。

一般式(1)

 $A_{41} - (N = N - B_{41}) n - N = N - C_{41}$

式中、A41, B41およびC41はそれぞれ独立して、置換されていてもよい芳香族基、ま たは複素環基を表す。nは0以上の整数である。

【請求項4】

少なくとも1つの染料が、下記一般式 (2) で表される化合物であることを特徴とする 、請求項1~3のいずれかに記載のインクジェット用ブラックインク。

一般式(2)

 $P - (N = N - Q_x) \quad y - N = N - R$

式中、P, QおよびRは置換されていてもよい芳香族基を表す。xは1以上、yは0以 上の整数である。

【請求項5】

一般式 (2) において、Qがナフタレン環以上の多環芳香族からなる基であり、xが1 以上の整数であることを特徴とする請求項4記載のインクジェット用ブラックインク。

【請求項6】

λ maxが 3 5 0 n m か ら 5 0 0 n m にある染料が、前記一般式(1)で表される化合物 であることを特徴とする、請求項1~5のいずれかに記載のインクジェット用プラックイ ンク。

【請求項7】

請求項1~6記載のブラックインクを、少なくとも1つ含有するインクジェット用イン クセット。



【曹類名】明細書

【発明の名称】インクジェット用インクならびにインクセット

【技術分野】

[0001]

本発明は、高濃度の黒画像が得られ、画像の耐久性ならびにインクの吐出性に優れたインクジェット用ブラックインクならびにインクセットに関する。

【背景技術】

[00002]

近年、コンピューターの普及に伴い、インクジェットプリンターがオフィスだけでなく 家庭で紙、フィルム、布等に印字するために広く利用されている。

インクジェット記録方法には、ピエゾ素子により圧力を加えて液滴を吐出させる方式、 熱によりインク中に気泡を発生させて液滴を吐出させる方式、超音波を用いた方式、ある いは静電力により液滴を吸引吐出させる方式がある。これらのインクジェット記録用イン ク組成物としては、水性インク、油性インク、あるいは固体(溶融型)インクが用いられ る。これらのインクのうち、製造、取り扱い性・臭気・安全性等の点から水性インクが主 流となっている。

[0003]

これらのインクジェット記録用インクに用いられる着色剤に対しては、溶剤に対する溶解性が高いこと、高濃度記録が可能であること、色相が良好であること、光、熱、空気、水や薬品に対する堅牢性に優れていること、受像材料に対して定着性が良く滲みにくいこと、インクとしての保存性に優れていること、毒性がないこと、純度が高いこと、さらには、安価に入手できることが要求されている。しかしながら、これらの要求を高いレベルで満たす着色剤を捜し求めることは、極めて難しい。

既にインクジェット用として様々な染料や顔料が提案され、実際に使用されているが、 未だに全ての要求を満足する着色剤は、発見されていないのが現状である。カラーインデックス(C. I.) 番号が付与されているような、従来からよく知られている染料や顔料では、インクジェット記録用インクに要求される色相と堅牢性とを両立させることは難しい。

[0004]

発明者らは、染料を用いるインクジェット用インクについて検討を進めてきた。しかしながら、水性のブラックインクは画像耐久性が低いという問題があることがわかった。また、カーボンブラックなどとは異なり、単独で文字などの印字品質の高い黒画像を得ることができるような黒染料はほとんどなく、数種の異なった吸収スペクトルを有する染料を混合して使用することが必要であることが分かった。しかしながらこの場合、混合する染料によって褪色速度が異なったり、プロードな吸収特性を有する染料において褪色により吸収波形が変化したりすると、黒が含まれる画像の品質が著しく損なわれることが分かった。

これを回避するために、染料を各種混合する手法が考えられるが、構造が同じグループに属する染料を混合した場合、高い反射濃度の黒画像が得られにくいという問題がある。

また、水溶性のブラックインクは広い範囲の波長領域をカバーする吸収特性を有する必要性があるため、固形分濃度が上がりやすく、インクの吐出性が悪化しやすいという問題があることが分かった。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明が解決しようとする課題は、高濃度の黒画像品質まで含めた、画像の耐久性ならびにインクの吐出性に優れたインクジェット用ブラックインクならびにこれを含むインクセットを提供することである。

【課題を解決するための手段】

[0006]



本発明の課題は、下記1~7項記載のインクジェット用ブラックインクならびにインク セットによって達成された。

- 1) λmaxが500nmから700nmにあり、吸光度1.0に規格化した希薄溶液の吸 収スペクトルにおける半値幅が100nm以上である染料を少なくとも2種以上、水性媒 体中に溶解または分散してなるインクジェット用ブラックインクであり、該染料のうち、 少なくとも1つの染料の酸化電位が、1.0 V (vs SCE)よりも貴であることを特 徴とするインクジェット用ブラックインク。
- 2) 染料のλmaxが350nmから500nmにある染料をさらに少なくとも1種含有す ることを特徴とする前記1記載のインクジェット用ブラックインク。
- 3) 少なくとも1つの染料が、下記一般式(1)で表される化合物であることを特徴とす る、前記1または2に記載のインクジェット用ブラックインク。

一般式(1)

 A_{41} - $(N = N - B_{41})$ $n - N = N - C_{41}$

式中、A41, B41およびC41はそれぞれ独立して、置換されていてもよい芳香族基、また は複素環基を表す。nは0以上の整数である。

(4) 少なくとも1つの染料が、下記一般式(2)で表される化合物であることを特徴と する、前記1~3のいずれかに記載のインクジェット用プラックインク。

一般式(2)

 $P - (N = N - Q_x) \quad y - N = N - R$

式中、P,QおよびRは置換されていてもよい芳香族基を表す。xは1以上、yは0以上 の整数である。

- 5) 一般式 (2) において、Qがナフタレン環以上の多環芳香族からなる基であり、xが 1以上の整数であることを特徴とする前記4に記載のインクジェット用ブラックインク。
- 6) λ maxが 3 5 0 n m か ら 5 0 0 n m に あ る 染料が、 前 記 一 般式 (1) で 表 さ れ る 化 合 物であることを特徴とする、前記1~5いずれかに記載のインクジェット用ブラックイン ク。
- 7)前記1~6のいずれかに記載のブラックインクを、少なくとも1つ含有するインクジ ェット用インクセット。

[0007]

本発明は、2種以上のブラック染料を併用することで、吸光特性に優れフラットなスペ クトルを有するブラックインク、すなわち高濃度の黒画像を達成するともに、従来よりブ ラックインクにおいて問題となっていた溶解性を向上させるものである。

【発明の効果】

[0008]

本発明のブラックインク及び、係るインクセットによって、吐出性に優れたインク並び に高濃度で耐久性に優れた画像が達成される。

【発明を実施するための最良の形態】

[0009]

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明のプラックインクでは、波長 A maxが 5 0 0 n m から 7 0 0 n m にあり、吸光度 1. 0に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅(W λ, 1/2)が100 n m 以上(好ましくは120nm以上500nm以下、さらに好ましくは120nm以上35 0 nm以下)である染料(L)を少なくとも2種以上使用することが好ましい。

[0010]

また、ブラックインクに使用する上記染料(L)のうち、少なくとも1つの染料の酸化 電位は、1.0V(vs SCE)よりも貴、好ましくは1.1V(vs SCE)より も貴、さらに好ましくは1. 2 V (vs SCE) よりも貴、最も好ましくは1. 2 5 V (vs SCE) よりも貴であることが好ましい。

[0011]

酸化電位値(Eox)は、当業者が容易に測定することができ、測定法としては、染料を 出証特2004-3106837



溶解した水溶液もしくは水混合溶媒系における滴下水銀電極法(ポーラログラフィー)、サイクリックボルタンメトリー法(CV)、回転リングディスク電極法、櫛形電極法等、種々の測定法が利用可能である。

[0012]

上記方法については、例えばP. Delahay著"New Instrumental Methods in Electrochemistry" (1954年 Interscience Publishers社刊)、A. J. Bard他著"Electrochemical Methods" (1980年 JohnWiley & Sons社刊)、藤嶋昭他著"電気化学測定法" (1984年 技報堂出版社刊)などに記載されている。

[0013]

具体的には、酸化電位は、過塩素酸ナトリウムや過塩素酸テトラプロピルアンモニウムなどの支持電解質を含むジメチルホルムアミドやアセトニトリルなどの溶媒中に、被験試料を $1\times10^{-4}\sim1\times10^{-6}$ モル/リットルの濃度に溶解して、サイクリックボルタンメトリーや直流ポーラログラフィーを用いてSCE(飽和カロメル電極)に対する値として測定する。この値は、液間電位差や試料溶液の液抵抗などの影響で、数10ミルボルト程度偏位することがあるが、標準試料(例えばハイドロキノン)を入れて電位の再現性を保証することができる。なお、電位を一義的に規定するために、本発明では、0.1 moldm⁻³ の過塩素酸テトラプロピルアンモニウムを支持電解質として含むジメチルホルムアミド中(染料の濃度は0.001 mold m⁻³)で直流ポーラログラフィーにより測定した値(vsSCE)を染料の酸化電位とする。水溶性染料の場合では直接N, N-ジメチルホルムアミドに溶解し辛い場合があるが、その場合には出来る限り少量の水を用いて染料を溶解した後、含水量が2 %以下となるようにN, N-ジメチルホルムアミドで希釈して測定する。

[0014]

酸化電位(Eox)の値は試料から電極への電子の移りやすさを表し、その値が大きい(酸化電位が貴である)ほど試料から電極への電子の移りにくい、言い換えれば、酸化されにくいことを表す。化合物の構造との関連では、電子求引性基を導入することにより酸化電位はより卑となる。

[0015]

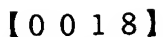
本発明においては、前記染料(L)を混合して水性媒体中に溶解または分散することによりブラックインクを作製するが、該ブラックインクには、下記の染料を含むものが好ましい。

[0016]

前記染料 (L) 単独で、画像品質の高い「(しまりのよい) 黒」=観察光源によらず、かつB、G、Rのいずれかの色調が強調されにくい黒を実現できる場合は、この染料を単独でプラックインク用染料として使用することも可能であるが、通常はこの染料の吸収が低い領域をカバーする染料と併用するのが一般的である。通常はより短波長側のイエロー領域に主吸収 (λ maxが 3 5 0 から 5 0 0 n m) を有する染料 (S) と併用するのが好ましい。また、さらに他の染料と併用してブラックインクを作製することも可能である。

[0017]

本発明のブラックインクとしては、前記一般式(1)に記載のアゾ染料を使用して作製することが好ましい。一般式(1)に記載のアゾ染料としては、まず λ maxが 5 0 0 n m から 7 0 0 n m にあり、吸光度 1. 0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が 1 0 0 n m 以上である染料(L)に該当するものを挙げることができる。これの他に、 λ maxが 3 5 0 n m から 5 0 0 n m にある染料(S)も同様に一般式(1)の染料に該当するものとして挙げることができる。好ましくは染料(L)の少なくとも 1 つが一般式(1)の染料であるが、特に好ましくは染料(L)、(S)のいずれにおいても少なくとも 1 つが一般式(1)の染料であることが好ましい。



また、本発明のプラックインクには、この染料に加えて一般式(2)で表されるアゾ染 料を使用することが好ましい。一般式(2)の染料としては、前述の λ maxが 5 0 0 n m から700nmにあり、吸光度1.0に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半 値幅が100nm以上である染料(L)に該当するものが好ましい。また、一般式(1) の染料と同様に、一般式 (2) で表される染料も、λmaxが350nmから500nmの 染料(S)とすることができる。

一般式(2)で表される該染料は、芳香族ビスアゾ染料に分類される染料であり、一般 式(1)で表される染料と異なり、発色部位はすべて炭化水素環から形成される化合物で ある。このような染料の例としては、特許第3428178号、特許第3428263号 、CN136830-A等に記載の染料を挙げることができる。

[0019]

本発明では、上記一般式(1)及び一般式(2)で表される染料の中でも、特に酸化電 位が高く、会合性の高い染料を本発明では好ましく使用する。そのためには分子中になる べく多くの電子吸引性基を有し、メインの芳香族環に存在する π 電子密度を下げた設計を 採用することや、会合を促進しやすい平面構造ならびに分子間の置換基として、相互作用 の強い基を分子中に複数有するような構造に設計され、会合を誘起するような分子を用い ることが好ましい。

[0020]

このような相互作用の強い基として水素結合性の基が挙げられ、一COOH、一OH、 -SO2NH-、-CONH-基が好ましく、特に-CONH-基を有することが好まし い。これら水素結合性の基は、分子内に複数あることが好ましい。また、分子同士が重な り易い平面構造の基を多く有することも好ましく、このような基としては、特にビフェニ ル基、ナフチル基等が挙げられる。

[0021]

会合性の高い染料の場合、染料のスペクトルを、濃度 0.025 mm o 1/1水溶液で 光路長1cmのセルを用いて測定したときと、濃度50mmo1/1の水溶液を光路長5 μmのセルを用いて水溶液のスペクトルを測定したときで、そのスペクトルにおけるλma xの位置及び吸光度が異なる。特に吸光度は劇的に変化し、通常高濃度側の溶液での吸光 度で低濃度側の溶液の吸光度を割ると1.0以上となり、好ましくは1.2以上、特に好 ましくは1.3以上となることが好ましい。

[0022]

本発明においては、ブラック染料を混合し、水性媒体中に溶解または分散することによ りブラックインクを作製するが、インクジェット記録用ブラックインクとして好ましい性 能、すなわち、1) 耐候性に優れること、および/または、2) 褪色後も黒のバランスが 崩れないことを満足するために、下記の特徴を満たすようなインクを作製するのが好まし

[0023]

本発明のブラックインクを用いてJISコード2223の黒四角番号を48ポイントで 印字し、これをステータスAフィルター(ビジュアルフィルター)により測定した反射濃 度(Dvis)を初期濃度として規定する。ステータスAフィルターを搭載した反射濃度測 定機としては、たとえばX-Rite濃度測定機などを挙げることができる。ここで「黒 」を濃度測定する場合、標準的な観察反射濃度としてDvisによる測定値を使用する。こ の印刷物を、5ppmのオゾンを常時発生可能なオゾン褪色試験機を用いて強制的に褪色 させ、その反射濃度 (Dvis) が初期反射濃度値の80%となるまでの時間(t)から強 制褪色速度定数 (kvis) を「0.8=exp(-kvis·t)」なる関係式から求める。 プラックインクでは、該速度定数(k_{vis})が 5. 0×10^{-2} [hour $^{-1}$] 以下が好まし く、3. 0×10^{-2} [hour⁻¹] 以下がより好ましく、1. 0×10^{-2} [hour⁻¹] 以下が特 に好ましい。

[0024]



[0025]

なお、上記で使用した「JISコード2223の黒四角記号を48ポイントで印字した印字物」は、濃度測定に十分な大きさを与えるため、測定機のアパーチャーを十分にカバーする大きさに画像を印字したものである。

[0026]

さらに、本発明のインクセット用のインクとしては、下記の特徴を有するインクである ことが好ましい。

すなわち、2種類以上のインクをそれぞれ用いて、最高で30ml/m²までの15段階となる階段状の印字サンプルを作製した際に、そのパターン中の反射濃度測定値の最高値(反射濃度において、濃度が飽和し、印字量を増加しても濃度がそれ以上上がらなくなる場所での濃度測定値)が、高濃度側のインクの方が高くなるというものである。

[0027]

本発明のインクセットは、これらのいずれかの条件について単独もしくは複数成立するものである。好ましくはすべての条件が成立するものである。

[0028]

以下に、一般式(1)で表される染料について説明する。

一般式 (1) 中、 A_{41} 、 B_{41} および C_{41} は、それぞれ独立に、置換されていてもよい芳香族基(A_{41} および C_{41} は 1 価の芳香族基、例えばアリール基; B_{41} は 2 価の芳香族基、例えばアリーレン基)または置換されていてもよい複素環基(A_{41} および C_{41} は 1 価の複素環基、 B_{41} は 2 価の複素環基)を表す。n は 0 以上の整数である。

置換基としてはアリールアゾ基または複素環アゾ基であってもよい。

一般式(1)で表されるアゾ染料は、特に下記一般式(1-A)で表される染料であることが好ましい。

[0029]

一般式(1-A);

【化1】

$$A_{41}-N=N-B_{41}-N=N-S_{43}=B_{42}$$
 $A_{41}-N=N-S_{45}$
 $A_{41}-N=N-S_{45}$
 $A_{41}-N=N-S_{45}$
 $A_{41}-N=N-S_{45}$

[0030]

上記一般式 (1-A) 中、 A_{41} 、 B_{41} は一般式 (1) における A_{41} 、 B_{41} と同義である。 B_{42} および B_{43} は、各々= CR_{41} ーおよびー CR_{42} =を表すか、またはいずれか一方が 窒素原子、他方が= CR_{41} ーもしくはー CR_{42} =を表す。

[0031]

G₄、R₄₁およびR₄₂は、それぞれ独立して、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳 出証特2004-3106837 香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル 基、アリールオキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基 、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基 、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオ キシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、ア シルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、 アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルアミノ基、複 素環スルホニルアミノ基、ニトロ基、アルキルもしくはアリールチオ基、複素環チオ基、 アルキルもしくはアリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルもしくはアリー ルスルフィニル基、複素環スルフィニル基、スルファモイル基、またはスルホ基を表し、 各基は更に置換されていてもよい。

[0032]

R45、R46は、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、ア ルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルもしく はアリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、各基は更に置換基を有してい ても良い。但し、R45、R46が同時に水素原子であることはない。

また、R41とR45、あるいはR45とR46が結合して5乃至6員環を形成してもよい。

[0033]

一般式 (1-A) で表されるアゾ染料は、さらに下記一般式 (1-B) で表される染料 であることが好ましい。

[0034]

一般式(1-B);

【化2】

$$R_{47}$$
 R_{48} R_{45} R_{45} R_{41} R_{41} R_{42} R_{45} R_{45} R_{46} R_{46}

[0035]

上記一般式 (1-B) 中、R47およびR48は、一般式 (1-A) のR41と同義である。 [0036]

ここで、一般式 (1)、一般式 (1-A) および一般式 (1-B) の説明において使用 される用語(置換基)について説明する。これらの用語は後述する一般式(1-C)、一 般式 (1-D) の説明にも共通するものである。

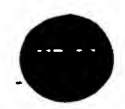
[0037]

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子および臭素原子が挙げられる。

[0038]

脂肪族基は、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキ ニル基、置換アルキニル基、アラルキル基および置換アラルキル基を意味する。脂肪族基 は分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。脂肪族基の炭素原子数は1~ . 20であることが好ましく、1~16であることがさらに好ましい。アラルキル基および 置換アラルキル基のアリール部分はフェニルまたはナフチルであることが好ましく、フェ ニルが特に好ましい。脂肪族基の例には、メチル、エチル、プチル、イソプロピル、tー プチル、ヒドロキシエチル、メトキシエチル、シアノエチル、トリフルオロメチル、3-スルホプロピル、4-スルホプチル、シクロヘキシル基、ベンジル基、2-フェネチル基 、ビニル基、およびアリル基を挙げることができる。

[0039]



1 価の芳香族基はアリール基および置換アリール基を意味する。アリール基は、フェニルまたはナフチルであることが好ましく、フェニルが特に好ましい。1 価の芳香族基の炭素原子数は $6\sim20$ であることが好ましく、6 から16がさらに好ましい。1 価の芳香族基の例には、フェニル、p-トリル、p-メトキシフェニル、0-クロロフェニルおよびm-(3-スルホプロピルアミノ) フェニルが含まれる。2 価の芳香族基は、これらの1 価の芳香族基を2 価にしたものであり、その例にはとしてフェニレン、p-トリレン、p-メトキシフェニレン、0-クロロフェニレンおよびm-(3-スルホプロピルアミノ)フェニレン、ナフチレンなどが含まれる。

[0040]

複素環基には、置換基を有する複素環基および無置換の複素環基が含まれる。複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。複素環基としては、5 員または6 員環の複素環基が好ましく、複素環のヘテロ原子としてはN、O、およびSをあげることができる。上記置換基の例には、脂肪族基、ハロゲン原子、アルキル及びアリールスルホニル基、アシル基、アシルアミノ基、スルファモイル基、カルバモイル基、イオン性親水性基などが含まれる。1 価及び2 価の複素環基に用いられる複素環の例には、ピリジン、チオフェン、チアゾール、ベンゾチアゾール、ベンズオキサゾール、及びフラン環が含まれる。

[0041]

カルバモイル基には、置換基を有するカルバモイル基および無置換のカルバモイル基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記カルバモイル基の例には、メチルカルバモイル基およびジメチルカルバモイル基が含まれる。

[0042]

アルコキシカルボニル基には、置換基を有するアルコキシカルボニル基および無置換のアルコキシカルボニル基が含まれる。アルコキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基の例には、メトキシカルボニル基およびエトキシカルボニル基が含まれる。

[0043]

アリールオキシカルボニル基には、置換基を有するアリールオキシカルボニル基および 無置換のアリールオキシカルボニル基が含まれる。アリールオキシカルボニル基としては 、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には 、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基の例には、フェノキシ カルボニル基が含まれる。

[0044]

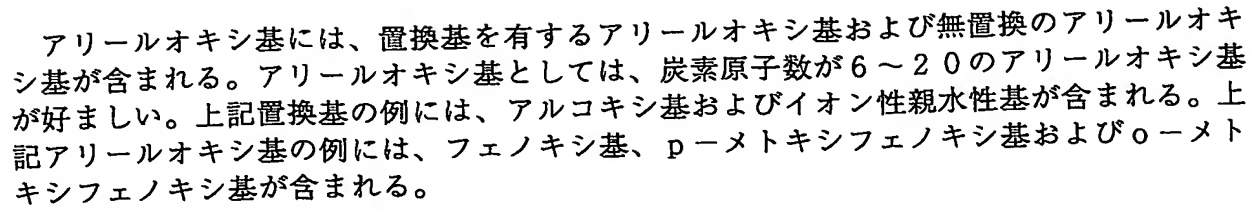
複素環オキシカルボニル基には、置換基を有する複素環オキシカボニル基および無置換の複素環オキシカルボニル基が含まれる。複素環オキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環オキシカルボニル基の例には、2~ピリジルオキシカルボニル基が含まれる。

アシル基には、置換基を有するアシル基および無置換のアシル基が含まれる。アシル基としては、炭素原子数が1~20のアシル基が好ましい。上記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。上記アシル基の例には、アセチル基およびベンゾイル基が含まれる

[0045]

アルコキシ基には、置換基を有するアルコキシ基および無置換のアルコキシ基が含まれる。アルコキシ基としては、炭素原子数が1~20のアルコキシ基が好ましい。置換基の例には、アルコキシ基、ヒドロキシル基、およびイオン性親水性基が含まれる。上記アルコキシ基の例には、メトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、メトキシエトキシ基、ヒドロキシエトキシ基および3-カルボキシプロポキシ基が含まれる。

[0046]



[0047]

複素環オキシ基には、置換基を有する複素環オキシ基および無置換の複素環オキシ基が 含まれる。上記複素環オキシ基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシ基が好ま しい。上記置換基の例には、アルキル基、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含ま れる。上記複素環オキシ基の例には、3-ピリジルオキシ基、3-チエニルオキシ基が含 まれる。

[0048]

シリルオキシ基としては、炭素原子数が1~20の脂肪族基、芳香族基が置換したシリ ルオキシ基が好ましい。シリルオキシ基の例には、トリメチルシリルオキシ、ジフェニル メチルシリルオキシが含まれる。

[0049]

アシルオキシ基には、置換基を有するアシルオキシ基および無置換のアシルオキシ基が 含まれる。アシルオキシ基としては、炭素原子数1~20のアシルオキシ基が好ましい。 前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アシルオキシ基の例には、アセトキ シ基およびベンゾイルオキシ基が含まれる。

[0050]

カルバモイルオキシ基には、置換基を有するカルバモイルオキシ基および無置換のカル バモイルオキシ基が含まれる。置換基の例には、アルキル基が含まれる。カルバモイルオ キシ基の例には、Nーメチルカルバモイルオキシ基が含まれる。

[0051]

アルコキシカルボニルオキシ基には、置換基を有するアルコキシカルボニルオキシ基お よび無置換のアルコキシカルボニルオキシ基が含まれる。アルコキシカルボニルオキシ基 としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルオキシ基が好ましい。アルコキ シカルボニルオキシ基の例には、メトキシカルボニルオキシ基、イソプロポキシカルボニ ルオキシ基が含まれる。

[0052]

アリールオキシカルボニルオキシ基には、置換基を有するアリールオキシカルボニルオ キシ基および無置換のアリールオキシカルボニルオキシ基が含まれる。アリールオキシカ ルボニルオキシ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルオキシ基 が好ましい。アリールオキシカルボニルオキシ基の例には、フェノキシカルボニルオキシ 基が含まれる。

[0053]

アミノ基には、アルキル基、アリール基または複素環基で置換されたアミノ基が含まれ 、アルキル基、アリール基および複素環基はさらに置換基を有していてもよい。アルキル アミノ基としては、炭素原子数1~20のアルキルアミノ基が好ましい。置換基の例には 、イオン性親水性基が含まれる。アルキルアミノ基の例には、メチルアミノ基およびジエ チルアミノ基が含まれる。

アリールアミノ基には、置換基を有するアリールアミノ基および無置換のアリールアミ ノ基が含まれる。アリールアミノ基としては、炭素原子数が6~20のアリールアミノ基 が好ましい。置換基の例としては、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。 アリールアミノ基の例としては、アニリノ基および2ークロロフェニルアミノ基が含まれ る。

複素環アミノ基には、置換基を有する複素環アミノ基および無置換の複素環アミノ基が 含まれる。複素環アミノ基としては、炭素数2~20個の複素環アミノ基が好ましい。置 換基の例としては、アルキル基、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。



[0054]

アシルアミノ基には、置換基を有するアシルアミノ基および無置換基のアシルアミノ基 が含まれる。アシルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアシルアミノ基が好まし い。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アシルアミノ基の例には、アセチル アミノ基、プロピオニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、N-フェニルアセチルアミノお よび3,5ージスルホベンゾイルアミノ基が含まれる。

[0055]

ウレイド基には、置換基を有するウレイド基および無置換のウレイド基が含まれる。ウ レイド基としては、炭素原子数が1~20のウレイド基が好ましい。置換基の例には、ア ルキル基およびアリール基が含まれる。ウレイド基の例には、3-メチルウレイド基、3 , 3-ジメチルウレイド基および3-フェニルウレイド基が含まれる。

[0056]

スルファモイルアミノ基には、置換基を有するスルファモイルアミノ基および無置換の スルファモイルアミノ基が含まれる。置換基の例には、アルキル基が含まれる。スルファ モイルアミノ基の例には、N, N-ジプロピルスルファモイルアミノ基が含まれる。

[0057]

アルコキシカルボニルアミノ基には、置換基を有するアルコキシカルボニルアミノ基お よび無置換のアルコキシカルボニルアミノ基が含まれる。アルコキシカルボニルアミノ基 としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルアミノ基が好ましい。置換基の 例には、イオン性親水性基が含まれる。アルコキシカルボニルアミノ基の例には、エトキ シカルボニルアミノ基が含まれる。

[0058]

アリールオキシカルボニルアミノ基には、置換基を有するアリールオキシカボニルアミ ノ基および無置換のアリールオキシカルボニルアミノ基が含まれる。アリールオキシカル ボニルアミノ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルアミノ基が 好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アリールオキシカルボニルア ミノ基の例には、フェノキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0059]

アルキル及びアリールスルホニルアミノ基には、置換基を有するアルキル及びアリール スルホニルアミノ基、および無置換のアルキル及びアリールスルホニルアミノ基が含まれ る。スルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~20のスルホニルアミノ基が好まし い。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。これらスルホニルアミノ基の例には 、メチルスルホニルアミノ基、N-フェニルーメチルスルホニルアミノ基、フェニルスル ホニルアミノ基、および3-カルボキシフェニルスルホニルアミノ基が含まれる。

[0060]

複素環スルホニルアミノ基には、置換基を有する複素環スルホニルアミノ基および無置 換の複素環スルホニルアミノ基が含まれる。複素環スルホニルアミノ基としては、炭素原 子数が1~12の複素環スルホニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水 性基が含まれる。複素環スルホニルアミノ基の例には、2-チオフェンスルホニルアミノ 基、3-ピリジンスルホニルアミノ基が含まれる。

[0061]

複素環スルホニル基には、置換基を有する複素環スルホニル基および無置換の複素環ス ルホニル基が含まれる。複素環スルホニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環ス ルホニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。複素環スルホニ ル基の例には、2-チオフェンスルホニル基、3-ピリジンスルホニル基が含まれる。

[0062]

複素環スルフィニル基には、置換基を有する複素環スルフィニル基および無置換の複素 環スルフィニル基が含まれる。複素環スルフィニル基としては、炭素原子数が1~20の 複素環スルフィニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。複素 環スルフィニル基の例には、4-ピリジンスルフィニル基が含まれる。



アルキル、アリール及び複素環チオ基には、置換基を有するアルキル、アリール及び複素環チオ基と無置換のアルキル、アリール及び複素環チオ基が含まれる。アルキル、アリール及び複素環チオ基としては、炭素原子数が1から20のものが好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アルキル、アリール及び複素環チオ基の例には、メチルチオ基、フェニルチオ基、2-ピリジルチオ基が含まれる。

[0064]

アルキルおよびアリールスルホニル基には、置換基を有するアルキルおよびアリールスルホニル基、無置換のアルキルおよびアリールスルホニル基が含まれる。アルキルおよびアリールスルホニル基の例としては、それぞれメチルスルホニル基およびフェニルスルホニル基を挙げることができる。

[0065]

アルキルおよびアリールスルフィニル基には、置換基を有するアルキルおよびアリールスルフィニル基、無置換のアルキルおよびアリールスルフィニル基が含まれる。アルキルおよびアリールスルフィニル基の例としては、それぞれメチルスルフィニル基およびフェニルスルフィニル基を挙げることができる。

[0066]

スルファモイル基には、置換基を有するスルファモイル基および無置換のスルファモイル基が含まれる。置換基の例には、アルキル基が含まれる。スルファモイル基の例には、ジメチルスルファモイル基およびジー(2-ヒドロキシエチル)スルファモイル基が含まれる。

[0067]

次に、一般式(1)、(1-A)および(1-B)について更に説明する。

以下の説明において、基、置換基は、既に説明したことが適用される。

一般式(1)において、 A_{41} 、 B_{41} 、 C_{41} は、それぞれ独立して、置換されていてもよい芳香族基(A_{41} 、 C_{41} は 1 価の芳香族基、例えばアリール基; B_{41} は 2 価の芳香族基、例えばアリール基)または置換されていてもよい複素環基(A_{41} 、 C_{41} は 1 価の複素環基; B_{41} は 2 価の複素環基)を表す。芳香族環の例としてはベンゼン環やナフタレン環をあげることができ、複素環のヘテロ原子としてはN、O、およびSをあげることができる。複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。

置換基としてはアリールアゾ基または複素環アゾ基であってもよい。

 A_{41} 、 B_{41} 、 C_{41} の少なくとも 1 つが複素環基であるのが好ましく、 A_{41} 、 B_{41} 、 C_{41} の少なくとも 2 つが複素環基であるのがより好ましい。また、 A_{41} 、 B_{41} 、 C_{41} の全てが複素環基であってもよい。

[0068]

C41の好ましい複素環基として、下記一般式(1-C)で表される芳香族含窒素 6 員複素環基があげられる。C41が、下記一般式(1-C)で表される芳香族含窒素 6 員複素環基である場合は、一般式(1) は一般式(1-A)に相当する。

[0069]

一般式(1-C);

【化3】

$$B_{43}=B_{42}$$
 R_{45} R_{46} R_{46}

[0070]

一般式 (1-C) において、 B_{42} および B_{43} は、各々、 $=CR_{41}$ ーおよび $-CR_{42}$ =を表すか、またはいずれか一方が窒素原子、他方が $=CR_{41}$ -もしくは $-CR_{42}$ =を表す。



各々、= C R41-、- C R42=を表すものがより好ましい。

R45、R46は、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルまたはアリールスルホニル基、スルファモイル基を表し、各基は更に置換基を有していてもよい。R45、R46で表される好ましい置換基は、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基を挙げることができる。さらに好ましくは水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基である。最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。各基は更に置換基を有していてもよい。但し、R45、R46が同時に水素原子であることはない。

[0071]

G4、R41、R42は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、 複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリ ールオキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基、アルコ キシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバ モイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、 アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、アシルアミ ノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリール オキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルアミノ基、複素環スル ホニルアミノ基、ニトロ基、アルキルもしくはアリールチオ基、複素環チオ基、アルキル 及びアリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルもしくはアリールスルフィニ ル基、複素環スルフィニル基、スルファモイル基、またはスルホ基を表し、各基は更に置 換されていてもよい。

[0072]

G4で表される置換基としては、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、複素環オキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールチオ基、または複素環チオ基が好ましく、更に好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)またはアシルアミノ基であり、中でも水素原子、アニリノ基、アシルアミノ基が最も好ましい。各基は更に置換基を有していてもよい。

[0073]

R41、R42で表される好ましい置換基は、水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、カルバモイル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、シアノ基を挙げることができる。各基は更に置換基を有していてもよい。

R41とR45、あるいはR45とR46が結合して5乃至6員環を形成してもよい。

 A_{41} 、 R_{41} 、 R_{42} 、 R_{45} 、 R_{46} 、 G_{4} で表される各置換基が更に置換基を有する場合の置換基としては、上記 G_{4} 、 R_{41} 、 R_{42} で挙げた置換基を挙げることができる。また、 G_{4} 、 G_{41} 、 G_{42} 、 G_{45} 、 G_{45} G_{45

[0074]

置換基としてのイオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および 4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよい。塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジニウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が挙げられ、なかでもリチウムイオンが好ましい。

[0075]

B41が環構造であるときの好ましい複素環としてはチオフェン環、チアゾール環、イミ ダゾール環、ベンゾチアゾール環、チエノチアゾール環を挙げることができる。各複素環 基は更に置換基を有していてもよい。中でも下記(h)から(1)で表されるチオフェン 環、チアゾール環、イミダゾール環、ベンゾチアゾール環、チエノチアゾール環が好まし い。なお、B41が(h)で表されるチオフェン環であり、C41が前記一般式(1-C)で 表される構造であるときは、一般式 (1) は一般式 (1-B) に相当することになる。

[0076] 【化4】

(h)
$$R_{409}$$
 R_{410} (i) R_{411} N

(i)
$$R_{413}$$
 (k) R_{414} S R_{416}

$$\begin{array}{c}
R_{417} \\
S
\end{array}$$

[0077]

上記式 (h) から (l) において、R409からR417は、一般式 (1-A) におけるG4 、R41、R42と同義の置換基を表す。

[0078]

一般式 (1-B) で表される染料のうち、特に好ましい構造は、下記一般式 (1-D) で表されるものである。

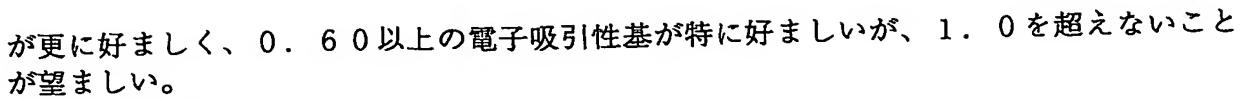
[0079]

一般式(1-D);

【化5】

[0080]

式中、Ζ4はハメットの置換基定数σρ値が0.20以上の電子吸引性基を表す。Ζ4は 、σp値が0.30以上の電子吸引性基であるのが好ましく0.45以上の電子吸引性基



[0081]

具体的には、ハメット置換基定数 σ p 値が 0 . 60 以上の電子吸引性基としては、シ アノ基、ニトロ基、アルキルスルホニル基(例えばメタンスルホニル基、アリールスルホ ニル基(例えばベンゼンスルホニル基)を例として挙げることができる。

[0082]

ハメット置換基定数 σ p 値が 0. 4 5 以上の電子吸引性基としては、上記に加えアシル 基(例えばアセチル基)、アルコキシカルボニル基(例えばドデシルオキシカルボニル基)、アリールオキシカルボニル基(例えば、m-クロロフェノキシカルボニル)、アルキ ルスルフィニル基(例えば、nープロピルスルフィニル)、アリールスルフィニル基(例 えばフェニルスルフィニル)、スルファモイル基(例えば、N-エチルスルファモイル、 N, N-ジメチルスルファモイル)、ハロゲン化アルキル基(例えば、トリフロロメチル)を挙げることができる。

[0083]

ハメット置換基定数 σ ρ 値が 0.30以上の電子吸引性基としては、上記に加え、ア シルオキシ基(例えば、アセトキシ)、カルバモイル基(例えば、N-エチルカルバモイ ル、N, N-ジプチルカルバモイル)、ハロゲン化アルコキシ基(例えば、トリフロロメ チルオキシ)、ハロゲン化アリールオキシ基(例えば、ペンタフロロフェニルオキシ)、 スルホニルオキシ基(例えばメチルスルホニルオキシ基)、ハロゲン化アルキルチオ基(例えば、ジフロロメチルチオ)、2つ以上のσp値が0.15以上の電子吸引性基で置換 されたアリール基(例えば、2,4ージニトロフェニル、ペンタクロロフェニル)、およ びヘテロ環 (例えば、2-ベンゾオキサゾリル、2-ベンゾチアゾリル、1-フェニルー 2-ベンズイミダゾリル)を挙げることができる。

[0084]

ハメット置換基定数 σ ρ 値が 0. 2 0 以上の電子吸引性基の具体例としては、上記に 加え、ハロゲン原子などが挙げられる。

[0085]

Z4としては、なかでも、炭素数2~20のアシル基、炭素数2~20のアルキルオキ シカルボニル基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1~20のアルキルスルホニル基、炭素数 6~20のアリールスルホニル基、炭素数1~20のカルバモイル基及び炭素数1~20 のハロゲン化アルキル基が好ましい。特に好ましいものは、シアノ基、炭素数1~20の アルキルスルホニル基、炭素数6~20のアリールスルホニル基であり、最も好ましいも のはシアノ基である。

[0086]

一般式 (1-D) 中のR41、R42、R45、R46は、一般式 (1-A) と同義である。R 43、R44は、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコ キシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルもしくはア リールスルホニル基、またはスルファモイル基を表す。中でも、水素原子、芳香族基、複 素環基、アシル基、アルキルもしくはアリールスルホニル基が好ましく、水素原子、芳香 族基、複素環基が特に好ましい。

[0087]

一般式 (1-D) で説明した各基は更に置換基を有していてもよい。これらの各基が更 に置換基を有する場合、該置換基としては、一般式(1-A)で説明した置換基、G4、 R41、R42で例示した基やイオン性親水性基が挙げられる。

[0088]

前記一般式(1-B)で表されるアゾ染料として特に好ましい置換基の組み合わせは、 R45およびR46として好ましくは、水素原子、アルキル基、アリール基、複素環基、スル ホニル基、アシル基であり、さらに好ましくは水素原子、アリール基、複素環基、スルホ ニル基であり、最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。ただし、R45 およびR46が共に水素原子であることは無い。

G4として、好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、アシルアミノ基であり、さらに好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、アシルアミノ基である。アシルアミノ基である。

A₄₁のうち、好ましくはピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環であり、さらにはピラゾール環、イソチアゾール環であり、最も好ましくはピラゾール環である。

 B_{42} および B_{43} が、それぞれ= CR_{41} -、- CR_{42} =であり、 R_{41} 、 R_{42} は、各々好ましくは水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基であり、さらに好ましくは水素原子、アルキル基、カルボキシル基、シアノ基、カルバモイル基である。

[0089]

尚、前記アゾ染料の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好ましい基である化合物が最もしい基である化合物がより好ましく、全ての置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0090]

前記一般式(1)で表されるアゾ染料の具体例を以下に示すが、本発明は、下記の例に限定されるものではなく、また下記の具体例中でカルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジニウムイオン、テトラメチルガアニジニウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれ、なかでもリチウムイオンが好ましい。

[0091]

$$A-N=N-B-N=N-C$$

$$(A-5)$$

$$O_2N - CN$$

$$S$$

[0093]

SO_sH

COSH

CO⁵H

SO₃H

CO₂H

H₃C

HN

[0094]

(C-5)



【化9】

[0095]

【化10】

$$A-N=N-B-N=N-C$$

[0096]

【化11】

[0097]

前記一般式(1)、(1-A)、(1-B)、(1-D)で表されるアゾ染料は、ジア ゾ成分とカプラーとのカップリング反応によって合成することができる。主たる合成法と しては、特願2002-113460に記載の方法により合成できる。

[0098]

λmaxが350nmから500nmにある染料(S)としては、後述のイエロー染料及 び黄色顔料が好ましく用いることができ、一般式(1)及び一般式(2)で表される染料 出証特2004-3106837



も、nを0、あるいは、yを0とすることで、染料(S)として用いることが可能である

[0099]

一般式(1)で表されるアゾ染料のインク中での含有量は、0.2~20質量%が好ましく、0.5~15質量%がより好ましい。

[0100]

次に一般式(2)化合物について、詳細に説明する。

一般式(2)

 $P - (N = N - Q_x) y - N = N - R$

[0101]

一般式(2)中、P、Q及びRはそれぞれ置換されていてもよい芳香族基(P、Rは1 価の芳香族基、例えばアリール基;Qは2価の芳香族基、例えばアリーレン基)を表す。 特にQは、ナフタレン環などの多環芳香族であることが好ましい。

[0102]

xは1以上の整数、yは0以上の整数であり、好ましくはx=y=1である。

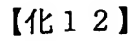
[0103]

一般式 (2) で用いられる置換基としては、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシストアシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルアミノ基、アルキルもしくはアリールチオ基、複素環チオ基、アルキルもしくはアリールスルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルもしくはアリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルもしくはアリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルもしくはアリールの対応する基とそれぞれ同義である)。また、置換基はアリールアゾ基であっても良い。

[0104]

なお、以下に本発明に用いることができる一般式(2)のブラック染料の例示化合物を挙げるが、これらに限定されるものではない。また下記の具体例中でスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン (例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン) および有機カチオン (例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジニウムイオン、テトラメチルホスホニウム) が含まれ、中でもリチウムイオンが好ましい。

 $[0\ 1\ 0\ 5]$



TS-1

TS-2

TS-3

TS-4

[0106]

【化13】

TS-5

TS-7

[0107] (インクセット)

本発明のインクセットには、前記染料とともにフルカラーの画像を得るため、あるいは 色調を整えるために、他の染料を併用してもよい。併用することができる染料の例として は以下を挙げることができる。

[0108]

イエロー染料としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類、ピラゾロン類、ピリドン類、開鎖型活性メチレン化合物類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分として開鎖型活性メチレン化合物類を有するアゾメチン染料;例えばベンジリデン染料やモノメチンオキソノール染料等のようなメチン染料;例えばナフトキノン染料、アントラキノン染料等のようなキノン系染料などがあり、これ以外の染料種としてはキノフタロン染料、ニトロ・ニトロソ染料、アクリジン染料、アクリジノン染料等を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてイエローを呈するものであってもよく、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0109]

マゼンタ染料としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類を有するアゾメチン染料;例えばアリーリデン染料、スチリル染料、メロシアニン染料、オキソノール染料のようなメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料、例えばナフトキノン、アントラキノン、アントラピリドンなどのようなキノン系染料、例えばシオキサジン染料等のような縮合多環系色素等を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてマゼンタを呈するものであってもよく、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよい。とリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよい。

[0110]

シアン染料としては、例えばインドアニリン染料、インドフェノール染料のようなアゾメチン染料;シアニン染料、オキソノール染料、メロシアニン染料のようなポリメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料;フタロシアニン染料;アントラキノン染料;例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料、インジゴ・チオインジゴ染料を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてシアンを呈するものであってもよく、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

また、ポリアゾ染料などのブラック染料も使用することができる。

[0111]

また、直接染料、酸性染料、食用染料、塩基性染料、反応性染料等の水溶性染料を併用することもできる。なかでも好ましいものとしては、

- C. I. ダイレクトレッド2、4、9、23、26、31、39、62、63、72、75、76、79、80、81、83、84、89、92、95、111、173、184、207、211、212、214、218、21、223、224、225、226、227、232、233、240、241、242、243、247
- C. I. ダイレクトバイオレット7、9、47、48、51、66、90、93、94、95、98、100、101 C. I. ダイレクトイエロー8、9、11、12、27、28、29、33、35、39、41、44、50、53、5 8、59、68、86、87、93、95、96、98、100、106、108、109、110、130、132、142、144、 161、163
- C. I. ダイレクトプルー1、10、15、22、25、55、67、68、71、76、77、78、80、84、86、87、90、98、106、108、109、151、156、158、159、160、168、189、192、193、194、199、200、201、202、203、207、211、213、214、218、225、229、236、237、244、248、249、251、252、264、270、280、288、289、291
- C. I. ダイレクトプラック 9、17、19、22、32、51、56、62、69、77、80、91、94、97、1

- 08、112、113、114、117、118、121、122、125、132、146、154、166、168、173、199 C. I. アシッドレッド35、42、52、57、62、80、82、111、114、118、119、127、128、131 、143、151、154、158、249、254、257、261、263、266、289、299、301、305、336、337 、361、396、397
- C. I. アシッドバイオレット5、34、43、47、48、90、103、126
- C. I. アシッドイエロー17、19、23、25、39、40、42、44、49、50、61、64、76、79、110 127、135、143、151、159、169、174、190、195、196、197、199、218、219、222、227
- C. I. アシッドブルー9、25、40、41、62、72、76、78、80、82、92、106、112、113、120 、127:1、129、138、143、175、181、205、207、220、221、230、232、247、258、260
- 264, 271, 277, 278, 279, 280, 288, 290, 326
- C. I. アシッドブラック7、24、29、48、52: 1、172
- C. I. リアクティブレッド3、13、17、19、21、22、23、24、29、35、37、40、41、43、45 , 49, 55
- C. I. リアクティブバイオレット1、3、4、5、6、7、8、9、16、17、22、23、24、26、27 、33、34
- C. I. リアクティブイエロー2、3、13、14、15、17、18、23、24、25、26、27、29、35、3 7, 41, 42
- C. I. リアクティブブルー2、3、5、8、10、13、14、15、17、18、19、21、25、26、27、2 8, 29, 38
- C. I. リアクティブブラック4、5、8、14、21、23、26、31、32、34
- C. I. ベーシックレッド12、13、14、15、18、22、23、24、25、27、29、35、36、38、39 **45**, 46
- C. I. ベーシックバイオレット1、2、3、7、10、15、16、20、21、25、27、28、35、37、3 9, 40, 48
- C. I. ベーシックイエロー1、2、4、11、13、14、15、19、21、23、24、25、28、29、32、 36、39、40
- C. I. ベーシックプルー1、3、5、7、9、22、26、41、45、46、47、54、57、60、62、65、 66、69、71
- C.I. ベーシックブラック8、等が挙げられる。

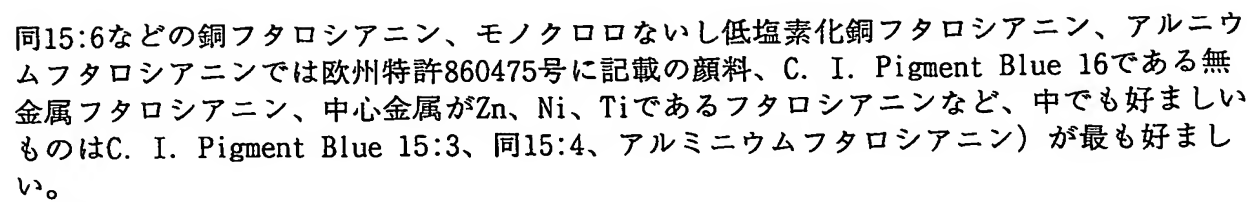
[0112]

さらに、顔料を併用することもできる。

本発明のインクに用いることのできる顔料としては、市販のものの他、各種文献に記載 されている公知のものが利用できる。文献に関してはカラーインデックス(The Society o f Dyers and Colourists編)、「改訂新版顔料便覧」日本顔料技術協会編(1989年刊)、「 最新顔料応用技術」CMC出版(1986年刊)、「印刷インキ技術」CMC出版(1984年刊)、W. Her bst, K. Hunger共著によるIndustrial Organic Pigments (VCH Verlagsgesellschaft、19 93年刊)等がある。具体的には、有機顔料ではアゾ顔料(アゾレーキ顔料、不溶性アゾ顔 料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料)、多環式顔料(フタロシアニン系顔料、アントラ キノン系顔料、ペリレン及びペリノン系顔料、インジゴ系顔料、キナクリドン系顔料、ジ オキサジン系顔料、イソインドリノン系顔料、キノフタロン系顔料、ジケトピロロピロー ル系顔料等)、染付けレーキ顔料(酸性または塩基性染料のレーキ顔料)、アジン顔料等 があり、無機顔料では、黄色顔料のC. I. Pigment Yellow 34, 37, 42, 53など、赤系顔 料のC. I. Pigment Red 101, 108など、青系顔料のC. I. Pigment Blue 27, 29,17:1など 、黒系顔料のC. I. Pigment Black 7,マグネタイトなど、白系顔料のC. I. Pigment Whit e 4,6,18,21などを挙げることができる。

[0113]

画像形成用に好ましい色調を持つ顔料としては、青ないしシアン顔料ではフタロシアニ ン顔料、アントラキノン系のインダントロン顔料 (たとえばC. I. Pigment Blue 60など)、染め付けレーキ顔料系のトリアリールカルボニウム顔料が好ましく、特にフタロシア ニン顔料 (好ましい例としては、C. I. Pigment Blue 15:1、同15:2、同15:3、同15:4、



[0114]

赤ないし紫色の顔料では、アゾ顔料(好ましい例としては、C. I. Pigment Red 3、同5、同11、同22、同38、同48:1、同48:2、同48:3、同48:4、同49:1、同52:1、同53:1、同57:1、同63:2、同144、同146、同184)など、中でも好ましいものはC. I. Pigment Red 57:1、同146、同184)、キナクリドン系顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Red 122、同192、同202、同207、同209、C. I. Pigment Violet 19、同42、なかでも好ましいものはC. I. Pigment Red 122)、染め付けレーキ顔料系のトリアリールカルボニウム顔料(好ましい例としてはキサンテン系のC. I. Pigment Red 81:1、C. I. Pigment Violet 1、同2、同3、同27、同39)、ジオキサジン系顔料(例えばC. I. Pigment Violet 23、同37)、ジケトピロロピロール系顔料(例えばC. I. Pigment Red 254)、ペリレン顔料(例えばC. I. Pigment Violet 5:1、同31、同33)、チオインジゴ系(例えばC. I. Pigment Red 38、同88)が好ましく用いられる。

[0115]

黄色顔料としては、アゾ顔料(好ましい例としてはモノアゾ顔料系のC. I. Pigment Ye llow 1, 3, 74, 98、ジスアゾ顔料系のC. I. Pigment Yellow 12, 13, 14, 16, 17, 83、総合アゾ系のC. I. Pigment Yellow 93, 94, 95, 128, 155、ベンズイミダゾロン系のC. I. Pigment Yellow 120, 151, 154, 156, 180など、なかでも好ましいものはベンジジン系化合物を原料に使用しなもの)、イソインドリン・イソインドリノン系顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Yellow 109, 110, 137, 139など)、キノフタロン顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Yellow 138など)、フラパントロン顔料(例えばC. I. Pigment Yellow 24など)が好ましく用いられる。

[0116]

黒顔料としては、無機顔料(好ましくは例としてはカーボンブラック、マグネタイト)やアニリンブラックを好ましいものとして挙げることができる。 この他、オレンジ顔料 (C. I. Pigment Orange 13, 16など) や緑顔料 (C. I. Pigment Green 7など) を使用してもよい。

[0117]

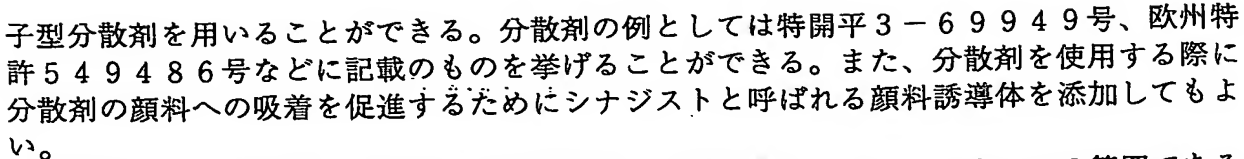
本発明のインクに使用できる顔料は、上述の裸の顔料であってもよいし、表面処理を施された顔料でもよい。表面処理の方法には、樹脂やワックスを表面コートする方法、界面活性剤を付着させる方法、反応性物質(例えば、シランカップリング剤やエポキシ化合物、ポリイソシアネート、ジアゾニウム塩から生じるラジカルなど)を顔料表面に結合させる方法などが考えられ、次の文献や特許に記載されている。

- (1) 金属石鹸の性質と応用(幸書房)
- (2) 印刷インキ印刷 (CMC出版 1984)
- (3) 最新顔料応用技術 (CMC出版 1986)
- (4) 米国特許5,554,739号、同5,571,311号
- (5) 特開平9-151342号、同10-140065号、同10-292143号、同11-166145号

特に、上記(4)の米国特許に記載されたジアゾニウム塩をカーボンブラックに作用させて調製された自己分散性顔料や、上記(5)の日本特許に記載された方法で調製されたカプセル化顔料は、インク中に余分な分散剤を使用することなく分散安定性が得られるため特に有効である。

[0118]

本発明のインクおいては、顔料はさらに分散剤を用いて分散されていてもよい。分散剤は、用いる顔料に合わせて公知の種々のもの、例えば界面活性剤型の低分子分散剤や高分



本発明のインクに使用できる顔料の粒径は、分散後で $0.01\sim10~\mu$ mの範囲であることが好ましく、 $0.05\sim1~\mu$ mであることが更に好ましい。

顔料を分散する方法としては、インク製造やトナー製造時に用いられる公知の分散技術が使用できる。分散機としては、縦型あるいは横型のアジテーターミル、アトライター、コロイドミル、ボールミル、3本ロールミル、パールミル、スーパーミル、インペラー、デスパーサー、KDミル、ダイナトロン、加圧ニーダー等が挙げられる。詳細は「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986)に記載がある。

[0119]

次に、本発明のインクジェット用インクが含有し得る界面活性剤について説明する。 本発明のインクジェット用インクに界面活性剤を含有させ、インクの液物性を調整する ことで、インクの吐出安定性を向上させ、画像の耐水性の向上や印字したインクの滲みの 防止などに優れた効果を持たせることができる。

界面活性剤としては、例えばドデシル硫酸ナトリウム、ドデシルオキシスルホン酸ナトリウム、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム等のアニオン性界面活性剤、セチルピリジニウムクロライド、トリメチルセチルアンモニウムクロライド、テロラブチルアンモニウムクロライド等のカチオン性界面活性剤や、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンナフチルエーテル、ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル等のノニオン性界面活性剤などが挙げられる。中でも特にノニオン系界面活性剤が好ましく使用される。

[0120]

界面活性剤の含有量はインクに対して0.001~20質量%、好ましくは0.005~10質量%、更に好ましくは0.01~5質量%である。

[0121]

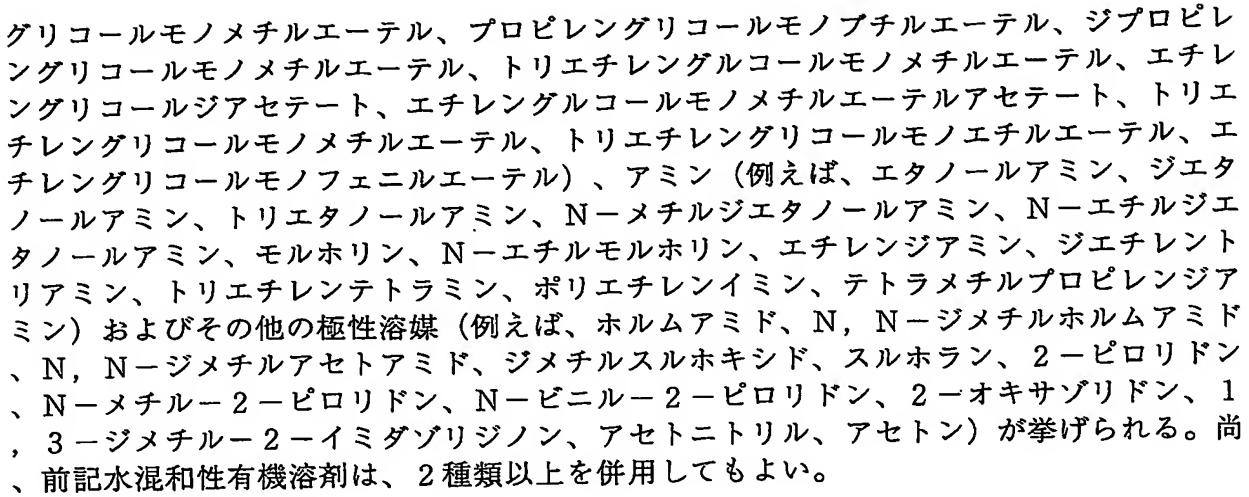
本発明のインクジェット用インクは、水性媒体中に前記染料と、好ましくは界面活性剤とを溶解または分散させることによって作製することができる。本発明における「水性媒体」とは、水又は水と少量の水混和性有機溶剤との混合物に、必要に応じて湿潤剤、安定剤、防腐剤等の添加剤を添加したものを意味する。

[0122]

本発明のインク液を調液する際には、水溶性インクの場合、まず水に溶解することが好ましい。そのあと、各種溶剤や添加物を添加し、溶解、混合して均一なインク液とする。このときの溶解方法としては、攪拌による溶解、超音波照射による溶解、振とうによる溶解等種々の方法が使用可能である。中でも特に攪拌法が好ましく使用される。攪拌を行う場合、当該分野では公知の流動攪拌や反転アジターやディゾルバを利用した剪断力を利用した攪拌など、種々の方式が利用可能である。一方では、磁気攪拌子のように、容器底面との剪断力を利用した攪拌法も好ましく利用できる。

[0123]

本発明において用いることができる上記水混和性有機溶剤の例には、アルコール(例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソプタノール、sec-プタノール、t-ブタノール、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘキサノール、ベンジルアルコール)、多価アルコール類(例えば、エチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、ブチレングリコール、ハキサンジオール、ペンタンジオール、グリセリン、ヘキサントリオール、チオジグリコール)、グリコール誘導体(例えば、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングルコールモノメチルエーテル、プロピレン



[0124]

前記染料が油溶性染料の場合は、該油溶性染料を高沸点有機溶媒中に溶解させ、水性媒体中に乳化分散させることによって調製することができる。

本発明に用いられる高沸点有機溶媒の沸点は150℃以上であるが、好ましくは170℃以上である。

例えば、フタル酸エステル類(例えば、ジブチルフタレート、ジオクチルフタレート、 ジシクロヘキシルフタレート、ジー2ーエチルヘキシルフタレート、デシルフタレート、 ビス (2, 4-ジーtertーアミルフェニル) イソフタレート、ビス (1, 1-ジエチ ルプロピル)フタレート)、リン酸又はホスホンのエステル類(例えば、ジフェニルホス フェート、トリフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、2-エチルヘキシル ジフェニルホスフェート、ジオクチルプチルホスフェート、トリシクロヘキシルホスフェ ート、トリー2-エチルヘキシルホスフェート、トリドデシルホスフェート、ジー2-エ チルヘキシルフェニルホスフェート)、安息香酸エステル酸(例えば、2-エチルヘキシ ルベンゾエート、2,4-ジクロロベンゾエート、ドデシルベンゾエート、2-エチルへ キシルーpーヒドロキシベンゾエート)、アミド類(例えば、N, Nージエチルドデカン アミド、N, N-ジエチルラウリルアミド)、アルコール類またはフェノール類 (イソス テアリルアルコール、2, 4ージーtertーアミルフェノールなど)、脂肪族エステル 類(例えば、コハク酸ジプトキシエチル、コハク酸ジー2-エチルヘキシル、テトラデカ ン酸2-ヘキシルデシル、クエン酸トリプチル、ジエチルアゼレート、イソステアリルラ クテート、トリオクチルシトレート)、アニリン誘導体(N, Nージプチルー2ープトキ シー5-tertーオクチルアニリンなど)、塩素化パラフィン類(塩素含有量10%~ 80%のパラフィン類)、トリメシン酸エステル類(例えば、トリメシン酸トリブチル) 、ドデシルベンゼン、ジイソプロピルナフタレン、フェノール類(例えば、2,4ージー tertーアミルフェノール、4ードデシルオキシフェノール、4ードデシルオキシカル ボニルフェノール、4-(4-ドデシルオキシフェニルスルホニル)フェノール)、カル ボン酸類 (例えば、2- (2, 4-ジーtert-アミルフェノキシ酪酸、2-エトキシ オクタンデカン酸)、アルキルリン酸類(例えば、ジー2(エチルヘキシル)リン酸、ジ フェニルリン酸)などが挙げられる。高沸点有機溶媒は油溶性染料に対して質量比で0. 01~3倍量、好ましくは0.01~1.0倍量で使用できる。

これらの高沸点有機溶媒は単独で使用しても、数種の混合〔例えばトリクレジルホスフェートとジプチルフタレート、トリオクチルホスフェートとジ(2ーエチルヘキシル)セバケート、ジプチルフタレートとポリ(N-t-プチルアクリルアミド)〕で使用してもよい。

[0125]

本発明において用いられる高沸点有機溶媒の前記以外の化合物例及び/またはこれら高沸点有機溶媒の合成方法は例えば米国特許第2,322,027号、同第2,533,514号、同第2,772,163号、同第2,835,579号、同第3,594,17

1号、同第3,676,137号、同第3,689,271号、同第3,700,454 号、同第3,748,141号、同第3,764,336号、同第3,765,897号 、同第3,912,515号、同第3,936,303号、同第4,004,928号、 同第4,080,209号、同第4,127,413号、同第4,193,802号、同 第4,207,393号、同第4,220,711号、同第4,239,851号、同第 4, 278, 757号、同第4, 353, 979号、同第4, 363, 873号、同第4 , 430, 421号、同第4, 430, 422号、同第4, 464, 464号、同第4, 483,918号、同第4,540,657号、同第4,684,606号、同第4,7 28,599号、同第4,745,049号、同第4,935,321号、同第5,01 3,639号、欧州特許第276,319A号、同第286,253A号、同第289, 820A号、同第309, 158A号、同第309, 159A号、同第309, 160A 号、同第509,311A号、同第510,576A号、東独特許第147,009号、 同第157,147号、同第159,573号、同第225,240A号、英国特許第2 , 091, 124A号、特開昭48-47335号、同50-26530号、同51-2 5133号、同51-26036号、同51-27921号、同51-27922号、同 51-149028号、同52-46816号、同53-1520号、同53-1521 号、同53-15127号、同53-146622号、同54-91325号、同54-106228号、同54-118246号、同55-59464号、同56-64333 号、同56-81836号、同59-204041号、同61-84641号、同62-118345号、同62-247364号、同63-167357号、同63-2147 44号、同63-301941号、同64-9452号、同64-9454号、同64-68745号、特開平1-101543号、同1-102454号、同2-792号、同 2-4239号、同2-43541号、同4-29237号、同4-30165号、同4 -232946号、同4-346338号等に記載されている。

上記高沸点有機溶媒は、油溶性染料に対し、質量比で 0.01~3.0倍量、好ましくは 0.01~1.0倍量で使用する。

[0126]

本発明では油溶性染料や高沸点有機溶媒は、水性媒体中に乳化分散して用いられる。乳化分散の際、乳化性の観点から場合によっては低沸点有機溶媒を用いることができる。低沸点有機溶媒としては、常圧で沸点約30℃以上150℃以下の有機溶媒である。例えばエステル類(例えばエチルアセテート、ブチルアセテート、エチルプロピオネート、βーエトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート)、アルコール類(例えばイソプロピルアルコール、nープチルアルコール、セカンダリーブチルアルコール)、ケトン類(例えばメチルイソブチルケトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン)、アミド類(例えばジメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン)、エーテル類(例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン)等が好ましく用いられるが、これに限定されるものではない

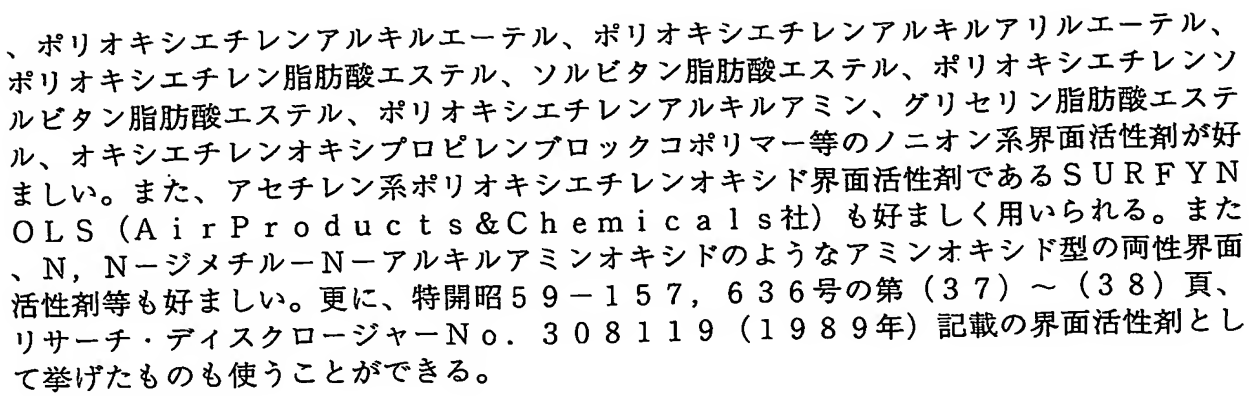
[0127]

乳化分散は、高沸点有機溶媒と場合によっては低沸点有機溶媒の混合溶媒に染料を溶かした油相を、水を主体とした水相中に分散し、油相の微小油滴を作るために行われる。この際、水相、油相のいずれか又は両方に、後述する界面活性剤、湿潤剤、染料安定化剤、乳化安定剤、防腐剤、防黴剤等の添加剤を必要に応じて添加することができる。

乳化法としては水相中に油相を添加する方法が一般的であるが、油相中に水相を滴下して行く、いわゆる転相乳化法も好ましく用いることができる。なお、本発明に用いる染料が水溶性で、添加剤が油溶性の場合にも前記乳化法を適用し得る。

[0128]

乳化分散する際には、種々の界面活性剤を用いることができる。例えば脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩等のアニオン系界面活性剤や



[0129]

また、乳化直後の安定化を図る目的で、上記界面活性剤と併用して水溶性ポリマーを添加することもできる。水溶性ポリマーとしては、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体が好ましく用いられる。また多糖類、カゼイン、ゼラチン等の天然水溶性ポリマーを用いるのも好ましい。さらに染料分散物の安定化のためには実質的に水性媒体中に溶解しないアクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、ビニルエステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、オレフィン類、スチレン類、ビニルエーテル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、オレフィン類、スチレン類、ビニルエーテル類、アクリーニトリル類の重合により得られるポリビニルやポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレア、ポリカーボネート等も併用することができる。これらのポリマーは一SO3、一COO「を含有していること好ましい。これらの実質的に水性媒体中に溶解しないポリマーを併用する場合、高沸点有機溶媒の20質量%以下用いられることが好ましい。

[0130]

乳化分散により油溶性染料や高沸点有機溶媒を分散させて水性インクとする場合、特に重要なのはその粒子サイズのコントロールである。インクジェットにより画像を形成した際の、色純度や濃度を高めるには平均粒子サイズを小さくすることが必須である。体積平均粒径で好ましくは $1~\mu$ m以下、より好ましくは 5~1~0~0 n m である。

前記分散粒子の体積平均粒径および粒度分布の測定方法には静的光散乱法、動的光散乱法、遠心沈降法のほか、実験化学講座第4版の417~418ページに記載されている方法を用いるなど、公知の方法で容易に測定することができる。例えば、インク中の粒子濃度が0.1~1質量%になるように蒸留水で希釈して、市販の体積平均粒径測定機(例えば、マイクロトラックUPA(日機装(株)製))で容易に測定できる。更に、レーザードップラー効果を利用した動的光散乱法は、小サイズまで粒径測定が可能であり特に好ましい。

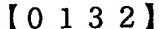
体積平均粒径とは粒子体積で重み付けした平均粒径であり、粒子の集合において、個々の粒子の直径にその粒子の体積を乗じたものの総和を粒子の総体積で割ったものである。体積平均粒径については「高分子ラテックスの化学(室井 宗一著 高分子刊行会)」の119ページに記載がある。

[0131]

また、粗大粒子の存在も印刷性能に非常に大きな役割を示すことが明らかになった。即ち、粗大粒子がヘッドのノズルを詰まらせる、あるいは詰まらないまでも汚れを形成することによってインクの不吐出や吐出のヨレを生じ、印刷性能に重大な影響を与えることが分かった。これを防止するためには、インクにした時にインク 1μ 1 中で 5μ m以上の粒子を 1 0 0 0 個以下に抑えることが重要である。

これらの粗大粒子を除去する方法としては、公知の遠心分離法、精密濾過法等を用いることができる。これらの分離手段は乳化分散直後に行ってもよいし、乳化分散物に湿潤剤や界面活性剤等の各種添加剤を加えた後、インクカートリッジに充填する直前でもよい。

平均粒子サイズを小さくし、且つ粗大粒子を無くす有効な手段として、機械的な乳化装置を用いることができる。



乳化装置としては、簡単なスターラーやインペラー撹拌方式、インライン撹拌方式、コロイドミル等のミル方式、超音波方式など公知の装置を用いることができるが、高圧ホモジナイザーの使用は特に好ましいものである。

高圧ホモジナイザーは、US-4533254号、特開平6-47264号等に詳細な機構が記載されているが、市販の装置としては、ゴーリンホモジナイザー(A. P. V GAULIN INC.)、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEX IN C.)、アルティマイザー(株式会社スギノマシン)等がある。

また、近年になってUS-5720551号に記載されているような、超高圧ジェット流内で微粒子化する機構を備えた高圧ホモジナイザーは本発明の乳化分散に特に有効である。この超高圧ジェット流を用いた乳化装置の例として、DeBEE2000(BEEINTERNATIONAL LTD.)があげられる。

[0133]

高圧乳化分散装置で乳化する際の圧力は50MPa以上であり、好ましくは60MPa以上、更に好ましくは180MPa以上である。

例えば、撹拌乳化機で乳化した後、高圧ホモジナイザーを通す等の方法で2種以上の乳化装置を併用するのは特に好ましい方法である。また、一度これらの乳化装置で乳化分散した後、湿潤剤や界面活性剤等の添加剤を添加した後、カートリッジにインクを充填する間に再度高圧ホモジナイザーを通過させる方法も好ましい方法である。

高沸点有機溶媒に加えて低沸点有機溶媒を含む場合、乳化物の安定性及び安全衛生上の観点から低沸点溶媒を除去するのが好ましい。低沸点溶媒を除去する方法は溶媒の種類に応じて各種の公知の方法を用いることができる。即ち、蒸発法、真空蒸発法、限外濾過法等である。この低沸点有機溶剤の除去工程は乳化直後、できるだけ速やかに行うのが好ましい。

[0134]

なお、インクジェット用インクの調製方法については、特開平5-148436号、同5-295312号、同7-97541号、同7-82515号、同7-118584号の各公報に詳細が記載されていて、本発明のインクジェット記録用インクの調製にも利用できる。

[0135]

本発明のインクジェット用インクの製造においては、染料などの添加物の溶解工程等に 超音波振動を加えることもできる。

超音波振動とは、インクが記録ヘッドで加えられる圧力によって気泡を発生することを 防止するため、記録ヘッドで受けるエネルギーと同等かそれ以上の超音波エネルギーを予 めインクの製造工程中に加えて気泡を除去しておくものである。

超音波振動は、通常、振動数 $2.0 \, k\, H\, z\,$ 以上、好ましくは $4.0 \, k\, H\, z\,$ 以上、より好ましくは $5.0 \, k\, H\, z\,$ の超超音波である。また超音波振動により液に加えられるエネルギーは、通常、 $2\times 1.0^7\, J\, /m^3$ 以上、好ましくは $5\times 1.0^7\, J\, /m^3$ 以上、より好ましくは $1\times 1.0^8\, J\, /m^3$ 以上である。また、超音波振動の付与時間としては、通常、 $1.0\, G$ ~ 1 時間程度である。

[0136]

超音波振動を加える工程は、染料を媒体に投入以降であれば何時行っても効果を示す。 完成後のインクを一旦保存した後に超音波振動を加えても効果を示す。しかし、染料を媒体中に溶解及び/又は分散する際に超音波振動を付加することが、気泡除去の効果がより大きく、尚且つ超音波振動により色素の媒体への溶解及び/又は分散が促進されるので好ましい。

即ち、上記少なくとも超音波振動を加える工程は、染料を媒体中に溶解及び/又は分散する工程中でもその工程後であってもいずれの場合にも行うことができる。換言すれば、上記少なくとも超音波振動を加える工程は、インク調製後に製品となるまでの間に任意に1回以上行うことができる。

[0 1 3 7]

実施の形態としては媒体中に溶解及び/又は分散する工程は、前記染料を全媒体の一部 分の媒体に溶解する工程と、残余の媒体を混合する工程とを有することが好ましく、上記 少なくともいずれかの工程に超音波振動を加えることが好ましく、染料を全媒体の一部分 の媒体に溶解する工程に少なくとも超音波振動を加えることが更に好ましい。

上記残余の溶媒を混合する工程は、単独工程でも複数工程でもよい。

[0138]

また、本発明によるインク製造に加熱脱気あるいは減圧脱気を併用することは、インク 中の気泡除去の効果を上げるので好ましい。加熱脱気工程あるいは減圧脱気工程は、残余 の媒体を混合する工程と同時またはその後に実施することが好ましい。

超音波振動を加える工程における、超音波振動発生手段としては、超超音波分散機等の 公知の装置が挙げられる。

[0139]

本発明のインクジェット用インクを作製する際には、さらに調液した後に行われる、濾 過により固形分であるゴミを除く工程が重要である。この作業には濾過フィルターを使用 するが、このときの濾過フィルターとは、有効径が1μm以下、好ましくは0.3μm以 下 0.05μ m以上、特に好ましくは 0.3μ m以下 0.25μ m以上のフィルターを用 いる。フィルターの材質としては種々のものが使用できるが、特に水溶性染料のインクの 場合には、水系の溶媒用に作製されたフィルターを用いるのが好ましい。中でも特にゴミ の出にくい、ポリマー材料で作製されたフィルターを用いるのが好ましい。濾過法として は送液によりフィルターを通過させてもよいし、加圧濾過、減圧濾過のいずれの方法も利 用可能である。

[0140]

この濾過後には溶液中に空気を取り込むことが多い。この空気に起因する泡もインクジ エット記録において画像の乱れの原因となることが多いため、前述の脱泡工程を別途設け ることが好ましい。脱泡の方法としては、濾過後の溶液を静置してもよいし、市販の装置 などを用いた超超音波脱泡や減圧脱泡等種々の方法が利用可能である。超超音波による脱 泡の場合は、好ましくは30秒~2時間、より好ましくは5分~1時間程度脱泡操作を行 うとよい。

[0141]

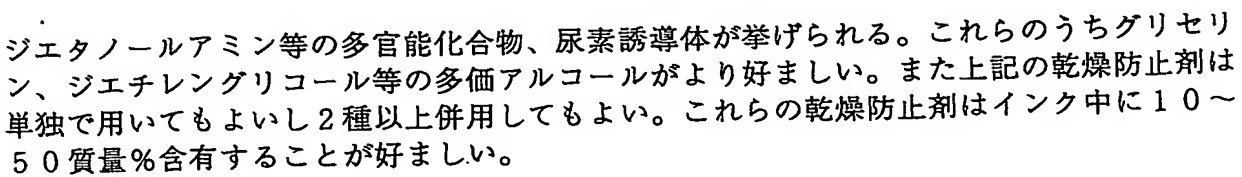
これらの作業は、作業時におけるゴミの混入を防ぐため、クリーンルームもしくはクリ ーンベンチなどのスペースを利用して行うことが好ましい。本発明では特にクリーン度と してクラス1000以下のスペースにおいてこの作業を行うことが好ましい。ここで「ク リーン度」とは、ダストカウンターにより測定される値を指す。

[0142]

本発明のインクジェット用インクには、インクの噴射口での乾操による目詰まりを防止 するための乾燥防止剤、インクを紙によりよく浸透させるための浸透促進剤、紫外線吸収 剤、酸化防止剤、粘度調整剤、表面張力調整剤、分散剤、分散安定剤、防黴剤、防錆剤、 p H調整剤、消泡剤、キレート剤等の添加剤を適宜選択して適量使用することができる。

[0143]

本発明に使用される乾燥防止剤としては水より蒸気圧の低い水溶性有機溶剤が好ましい 。具体的な例としてはエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコー ル、ポリエチレングリコール、チオジグリコール、ジチオジグリコール、2ーメチルー1 , 3ープロパンジオール、1, 2, 6ーヘキサントリオール、アセチレングリコール誘導 体、グリセリン、トリメチロールプロパン等に代表される多価アルコール類、エチレング リコールモノメチル(又はエチル)エーテル、ジエチレングリコールモノメチル(又はエ チル)エーテル、トリエチレングリコールモノエチル(又はプチル)エーテル等の多価ア ルコールの低級アルキルエーテル類、2-ピロリドン、N-メチル-2-ピロリドン、1 ,3-ジメチルー2ーイミダゾリジノン、N-エチルモルホリン等の複素環類、スルホラ ン、ジメチルスルホキシド、3ースルホレン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、



[0144]

本発明に使用される浸透促進剤としてはエタノール、イソプロパノール、プタノール、 ジ (トリ) エチレングリコールモノプチルエーテル、1,2-ヘキサンジオール等のアル コール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤等を 用いることができる。これらはインク中に10~30質量%含有すれば充分な効果があり 、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)を起こさない添加量の範囲で使用するのが好ま しい。

[0145]

本発明で画像の保存性を向上させるために使用される紫外線吸収剤としては特開昭58 -185677号公報、同61-190537号公報、特開平2-782号公報、同5-197075号公報、同9-34057号公報等に記載されたベンゾトリアゾール系化合 物、特開昭46-2784号公報、特開平5-194483号公報、米国特許第3214 463号等に記載されたベンゾフェノン系化合物、特公昭48-30492号公報、同5 6-21141号公報、特開平10-88106号公報等に記載された桂皮酸系化合物、 特開平4-298503号公報、同8-53427号公報、同8-239368号公報、 同10-182621号公報、特表平8-501291号公報等に記載されたトリアジン 系化合物、リサーチ・ディスクロージャーNo. 24239号に記載された化合物やスチ ルベン系、ベンゾオキサゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍光を発する化合 物、いわゆる蛍光増白剤も用いることができる。

[0146]

本発明では、画像の保存性を向上させるために使用される酸化防止剤として、各種の有 機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用することができる。有機の褪色防止剤としてはハ イドロキノン類、アルコキシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、フェノール類、 アニリン類、アミン類、インダン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、複素環類など があり、金属錯体としてはニッケル錯体、亜鉛錯体などがある。より具体的にはリサーチ ・ディスクロージャーNo. 17643の第VIIのIないしJ項、同No. 15162 、同No. 18716の650頁左欄、同No. 36544の527頁、同No. 307 105の872頁、同No. 15162に引用された特許に記載された化合物や特開昭6 2-215272号公報の127頁~137頁に記載された代表的化合物の一般式及び化 合物例に含まれる化合物を使用することができる。

[0147]

本発明に使用される防黴剤としてはデヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナ トリウムピリジンチオンー1ーオキシド、pーヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1, 2-ベンゾイソチアゾリン-3-オンおよびその塩等が挙げられる。これらはインク中に 0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。

尚、これらの詳細については「防菌防黴剤事典」(日本防菌防黴学会事典編集委員会編) 等に記載されている。

また、防錆剤としては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、チオグリコール 酸アンモン、ジイソプロピルアンモニウムニトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジ シクロヘキシルアンモニウムニトライト、ベンゾトリアゾール等が挙げられる。これらは 、インク中に0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。

[0148]

本発明に使用されるpH調整剤はpH調節、分散安定性付与などの点で好適に使用する ことができ、25℃でのインクのpHが8~11に調整されていることが好ましい。pH が8未満である場合は染料の溶解性が低下してノズルが詰まりやすく、11を超えると耐 水性が劣化する傾向がある。pH調製剤としては、塩基性のものとして有機塩基、無機ア

ルカリ等が、酸性のものとして有機酸、無機酸等が挙げられる。

塩基性化合物としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリ ウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、リン酸 ナトリウム、リン酸 1 水素ナトリウムなどの無機化合物やアンモニア水、メチルアミン、 エチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、エタノールアミン、ジエタノールア ミン、トリエタノールアミン、エチレンジアミン、ピペリジン、ジアザビシクロオクタン 、ジアザビシクロウンデセン、ピリジン、キノリン、ピコリン、ルチジン、コリジン等の 有機塩基を使用することも可能である。

酸性化合物としては、塩酸、硫酸、リン酸、ホウ酸、硫酸水素ナトリウム、硫酸水素カ リウム、リン酸2水素カリウム、リン酸2水素ナトリウム等の無機化合物や、酢酸、酒石 酸、安息香酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスル ホン酸、pートルエンスルホン酸、サッカリン酸、フタル酸、ピコリン酸、キノリン酸等 の有機化合物を使用することもできる。

[0149]

本発明のインクの伝導度は0.01~10S/mの範囲である。中でも好ましい範囲は 伝導度が0.05~5S/mの範囲である。

伝導度の測定方法は、市販の飽和塩化カリウムを用いた電極法により測定可能である。 伝導度は主に水系溶液中のイオン濃度によってコントロール可能である。塩濃度が高い 場合、限外濾過膜などを用いて脱塩することができる。また、塩等を加えて伝導度調節す る場合、種々の有機物塩や無機物塩を添加することにより調節することができる。

無機物塩としては、ハロゲン化物カリウム、ハロゲン化物ナトリウム、硫酸ナトリウム 、硫酸カリウム、硫酸水素ナトリウム、硫酸水素カリウム、硝酸ナトリウム、硝酸カリウ ム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸1水素ナトリウ ム、ホウ酸、リン酸2水素カリウム、リン酸2水素ナトリウム等の無機化合物や、酢酸ナ トリウム、酢酸カリウム、酒石酸カリウム、酒石酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、安 息香酸カリウム、p-トルエンスルホン酸ナトリウム、サッカリン酸カリウム、フタル酸カ リウム、ピコリン酸ナトリウム等の有機化合物を使用することもできる。

また、他の添加剤の成分を選定することによっても伝導度を調整し得る。

[0150]

本発明のインク粘度は、25℃において1~20mPa·sである。更に好ましくは2 ~15mPa·sであり、特に好ましくは2~10mPa·sである。30mPa·sを 超えると記録画像の定着速度が遅くなり、吐出性能も低下する。1mPa·s未満では、 記録画像がにじむために品位が低下する。

粘度の調製はインク溶剤の添加量で任意に調製可能である。インク溶剤として例えば、 グリセリン、ジエチレングリコール、トリエタノールアミン、2-ピロリドン、ジエチレ ングリコールモノブチルエーテル、トリエチレングリコールモノブチルエーテルなどがあ る。

また、粘度調整剤を使用してもよい。粘度調整剤としては、例えば、セルロース類、ポ リビニルアルコールなどの水溶性ポリマーやノニオン系界面活性剤等が挙げられる。更に 詳しくは、「粘度調製技術」(技術情報協会、1999年)第9章、及び「インクジェッ トプリンタ用ケミカルズ (98増補) -材料の開発動向・展望調査-」 (シーエムシー、1 997年) 162~174頁に記載されている。

[0151]

液体の粘度測定法はJISのZ8803に詳細に記載されているが、市販品の粘度計に て簡便に測定することができる。例えば、回転式では東京計器のB型粘度計、E型粘度計 がある。本発明では山一電機の振動式VM−100A−L型により25℃にて測定した。 粘度の単位はパスカル秒(Pa·s)であるが、通常はミリパスカル秒(mPa·s)を 用いる。

[0152]

本発明で用いるインクの表面張力は動的・静的表面張力のいずれも、25℃において2 出証特2004-3106837 0~50mN/m以下であることが好ましく、20~40mN/m以下であることが更に好ましい。表面張力が50mN/mを超えると吐出安定性、混色時のにじみ、ひげ等印字品質が著しく低下する。また、インクの表面張力を20mN/m以下にすると吐出時、ハード表面へのインクの付着等により印字不良となる場合がある。

表面張力を調整する目的において、前記カチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤を添加することができる。界面活性剤は、インクジェット用インクに対して 0.01~20質量%の範囲で用いられることが好ましく、0.1~10質量%の範囲で用いられることがさらに好ましい。また、界面活性剤は2種以上を併用することができる。

[0153]

静的表面張力測定法としては、毛細管上昇法、滴下法、吊環法等が知られているが、本 発明においては、静的表面張力測定法として、垂直板法を用いている。

ガラスまたは白金の薄い板を液体中に一部分浸して垂直に吊るすと、液面と板との接する部分に沿って液体の表面張力が下向きに働く。この力を上向きの力で釣り合わせて表面 張力を測定することができる。

[0154]

また、動的表面張力測定法としては、例えば、「新実験化学講座、第18巻、界面とコロイド」 [(株)丸善、p.69~90(1977)] に記載されるように、振動ジェット法、メニスカス落下法、最大泡圧法などが知られており、さらに、特開平3-2064 号公報に記載されるような液膜破壊法が知られているが、本発明においては、動的表面張力測定法として、バブルプレッシャー差圧法を用いている。以下、その測定原理と方法について説明する。

[0155]

撹拌して均一となった溶液中で気泡を生成すると、新たな気-液界面が生成され、溶液中の界面活性剤分子が水の表面に一定速度で集まってくる。バブルレート(気泡の生成速度)を変化させたとき、生成速度が遅くなれば、より多くの界面活性剤分子が泡の表面に集まってくるため、泡がはじける直前の最大泡圧が小さくなり、バブルレートに対する最大泡圧(表面張力)が検出できる。好ましい動的表面張力測定としては、大小二本のプローブを用いて溶液中で気泡を生成させ、二本のプローブの最大泡圧状態での差圧を測定し、動的表面張力を算出する方法を挙げることができる。

[0156]

本発明のインク中における不揮発性成分は、インクの全量の10~70質量%であることがインクの吐出安定性やプリント画質、画像の各種堅牢性や印字後の画像の滲みと印字面のべたつき低減の点で好ましく、20~60質量%であることがインクの吐出安定性や印字後の画像の滲みの低減の点でさらに好ましい。

ここで、不揮発性成分とは、1気圧のもとでの沸点が150℃以上の液体や固体成分、高分子量成分を意味する。インクジェット記録用インクの不揮発性成分は、染料、高沸点溶媒、必要により添加されるポリマーラテックス、界面活性剤、染料安定化剤、防黴剤、緩衝剤などであり、これら不揮発性成分の多くは、染料安定化剤以外ではインクの分散安定性を低下させ、また印字後にもインクジェット受像紙上に存在するため、受像紙での染料の会合による安定化を阻害し、画像部の各種堅牢性や高湿度条件下での画像の滲みを悪化させる性質を有している。

[0157]

本発明においては高分子量化合物を含有することも可能である。ここで高分子量化合物とは、インク中に含まれている数平均分子量が5000以上のすべての高分子化合物を指す。これらの高分子化合物としては水性媒体中に実質的に溶解する水溶性高分子化合物や、ポリマーラテックス、ポリマーエマルジョンなどの水分散性高分子化合物、さらには補助溶剤として使用する多価アルコールに溶解するアルコール可溶性高分子化合物などが挙げられるが、実質的にインク液中に均一に溶解又は分散するものであれば、いずれも本発明における高分子量化合物に含まれる。

[0158]

水溶性高分子化合物の具体例としては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリプロピレンオキサイドなどのポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、多糖類、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチンなどの天然水溶性高分子、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体などの水性アクリル樹脂、水性アルキッド樹脂、分子内に一S〇3⁻、一C〇〇⁻基を有してい実質的に水性媒体中に溶解する水溶性高分子化合物が挙げられる。

また、ポリマーラテックスとしては、スチレンブタジエンラテックス、スチレンーアクリルラテックスやポリウレタンラテックスなどが挙げられる。さらに、ポリマーエマルジョンとしては、アクリルエマルジョンなどが挙げられる。

これらの水溶性高分子化合物は単独でも2種以上併用して用いることもできる。

[0159]

水溶性高分子化合物は、すでに述べたように粘度調整剤として、吐出特性の良好な粘度 領域にインクの粘度を調節するために使用されるが、その添加量が多いとインクの粘度が 高くなってインク液の吐出安定性が低下し、インクが経時したときに沈殿物によってノズ ルがつまり易くなる。

粘度調整剤の高分子化合物の添加量は、添加する化合物の分子量にもよるが(高分子量のものほど添加量は少なくて済む)、インク全量に対して添加量を0~5質量%、好ましくは0~3質量%、より好ましくは0~1質量%である。

本発明では前記した界面活性剤とは別に表面張力調整剤として、ノニオン、カチオンあるいはアニオン界面活性剤が挙げられる。例えばアニオン系界面活性剤としては脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩等を挙げることができ、ノニオン系界面活性剤としては、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンル脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンフルがリカニテル、ポリオキシエチレンカニがリカニの大力にある。アセチレンステル、オキシエチレンオキシド界面活性剤であるいり、アミン、グリセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシド界面活性剤であるいり、アミンができる。アセチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤であるいり、N、NージメチルーNーアルキルアミンオキシドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、特開昭59-157、636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャーNo.308119(1989年)記載の界面活性剤として挙げたものも使うことができる。

[0160]

また本発明では分散剤、分散安定剤として上述のカチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤、消泡剤としてフッソ系、シリコーン系化合物やEDTAに代表されるキレート剤等も必要に応じて使用することができる。

【実施例】

[0161]

以下、本発明を実施例によって説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。 (実施例1)

下記の成分に抵抗値 $18M\Omega$ 以上の超純水を加え 1 リッターとした後、 30~40 ℃で加熱しながら 1 時間撹拌した。その後、平均孔径 $0.25~\mu$ mのミクロフィルターで減圧濾過して各色のインク液をそれぞれ調製した。

[ライトシアンインク液処方]

(固形分)

シアン染料(C-1)

尿素(UR)

20g/l 15g/l

ベンゾトリアゾール(BTZ)	0.08g/l 3.5g/l
PROXEL XL2(PXL)	
(液体成分)	110g/l
トリエチレングリコール (TEG)	130g/l
グリセリン(GR)	110g/l
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	60g/l
2 - ピロリドン (PRD)	7g/l
トリエタノールアミン(TEA)	10g/1
サーフィノールSTG(SW)	
【0162】 シアン染料(C-1): 【化14】	
X = A or B	·
H—H A: SO ₂ (CH ₂) ₃ SO ₃ Li B: SO ₂ (CH ₂) ₃ SO ₂ NHCH ₂ (CH(CH ₃)OH
H = 75	/25
X T NCuN	
H N H	
H——H	
【0163】 [シアンインク処方〕	
(固形分)	
シアン染料(C-1)	60g/l
尿素(UR)	30g/1
ベンゾトリアゾール(BTZ)	0.08g/1
PROXEL XL2 (PXL)	3.5g/1
(液体成分)	
トリエチレングリコール(TEG)	110g/l
ガリヤリン(GR)	130g/l
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	130g/l
2 - ピロリドン (PRD)	60g/l
トリエタノールアミン(TEA)	7g/l
サーフィノールSTG(SW)	10g/l
[0164]	
[ライトマゼンタインク処方]	
(固形分)	7 5 ₀ /1
マゼンタ色素(M-1)	7.5g/l 10g/l
· 尿素(UR)	5g/l
プロキセル・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	OB/ I
(液体成分)	90g/l
ジエチレングリコール(DEG)	70g/1
グリセリン(GR)	70g/1 70g/1
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	6.9g/1
トリエタノールアミン(TEA)	10g/l
サーフィノールSTG(S₩)	106/ 1

【0165】 マゼンタ色素(M-1): 【化15】

[0166]	
[マゼンタインク処方]	
(固形分)	00 /1
マゼンタ色素(M-1)	23g/l
尿素(UR)	15g/l
プロキセル	5g/l
(液体成分)	00-/1
ジエチレングリコール	90g/l
グリセリン To A (mon)	70g/l
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	70g/l
トリエタノールアミン	6.9g/l
サーフィノールSTG	10g/l
[0167]	
〔イエローインク処方〕	
(固形分)	25~/1
イエロー染料 (Y-1)	35g/l 3.5g/l
プロキセル	0.08g/1
ベンゾトリアゾール(BTZ)	0.00g/1 10g/l
尿素	10g/ I
(液体成分)	130g/l
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	130g/1 115g/l
グリセリン(GR)	120g/l
ジエチレングリコール(DEG)	35g/l
2-ピロリドン	8g/1
トリエタノールアミン(TEA)	10g/l
サーフィノールSTG(SW)	108/ 1
[0168]	
イエロー染料(Y-1):	

Y-1 (化16) N=N COOK N NH2 COOK N N NH N COOK H N N N COOK

[0169]	
[ダークイエローインク処方]	
(固形分)	
イエロー染料 (Y-1)	35g/l
マゼンタ染料 (M-1)	2g/1
シアン染料 (C-1)	2g/1
プロキセル	5g/l
ベンゾトリアゾール(BTZ)	0.08g/1
尿素	10g/l
(液体成分)	7.40 (1
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	140g/l
グリセリン(GR)	125g/l
ジエチレングリコール(DEG)	120g/l
2-ピロリドン	35g/l
トリエタノールアミン(TEA)	8g/l
サーフィノールSTG(SW)	10g/l
[0170]	
〔ブラックインク処方〕	
(固形分)	75~/1
プラック染料(BK-1) [λmax:587nm、半値幅:105nm]	75g/l
ブラック染料(BK-2) [λmax:447nm]	30g/l 5g/l
プロキセル	10g/l
尿素	3g/1
ベンゾトリアゾール	Jg/ 1
(液体成分)	120g/l
ジエチレングリコールモノブチルエーテル(DGB)	125g/1
グリセリン(GR)	100g/l
ジエチレングリコール(DEG)	35g/1
2-ピロリドン 1-1-1-2-2-(TEA)	8g/1
トリエタノールアミン(TEA)	10g/l
サーフィノールSTG(SW)	106/ 1

【0171】 プラック染料(BK-1): 【化17】

[0172] ブラック染料(BK-2): 【化18】

[0173]

これらのインクからなるインクセットをIS-101とした。このインクセットのイン クそれぞれにおいて、ブラックインクの染料を一部置き換えた以外は、全く同じインクか らなるインクセットIS-102~108をそれぞれ作製した。

なお、本発明で用いられる染料の酸化電位(Eox)は、すべて1.2 V(VS SCE) より貴であった。

[0174] 【表1】

	添加物
IS-101 (比較例)	なし
IS-102 (比較例)	IS-101 に対して、BK-1 の半分を染料Aに置き換え
IS-103 (比較例)	Trc-101 に対して BK-1 の半分を染料Bに置さ換え
	TC-101 に対して BK-1 の半分を染料しに直さ換え
	TC-101 に対して BK-1 の半分を染料りに直さ換え
IS-105 (本発明)	IS-101 に対して、BK-1 の 1/3 を染料 C に置き換え IS-101 に対して、BK-1 の 1/3 を染料 C に置き換え
IS-106 (本発明)	IS-101 に対して、BK-1 の 1/3 を染料 D に置き換え IS-101 に対して、BK-1 の 1/3 を染料 D に置き換え
IS-107 (本発明)	IS-101 に対しし、BN-1 の 1/0 を 木 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1
IS-108(本発明)	IS-101 に対して、BK-1 の半分を染料 E に置き換え

[0175]

【化19】

染料A

C.I.Direct Black 38

染料B

染料C

染料D

染料E

[0176]

これらのインクをEPSON社製インクジェットプリンターPM-980Cのインクカ ートリッジに装填し、グレーの画像を形成するように、白黒モードで階段状に濃度が変化 した画像パターンを印字させた。

ここで使用した受像シートは、富士写真フイルム(株)製インクジェットペーパーフォ ト光沢紙「画彩」を用いた。

[0177]

(評価実験)

1) グレーの最高濃度は、X-rite濃度測定機Dvis測定値により評価した。

- 2) 画像保存性については、グレーの連続画像に関して、以下の評価を行った。
- 1. 光堅牢性は印字直後の画像濃度CiをX-rite 310にて測定した後、アト ラス社製ウェザーメーターを用い画像にキセノン光(8万5千ルックス)を20日照射し た後、再び画像濃度Cfを測定し染料残存率Cf/Ci*100を求め評価を行った。染 料残像率について反射濃度が1,1.5,2の3点にて評価し、いずれの濃度でも染料残 存率が80%以上の場合をA、2点が80%未満の場合をB、全ての濃度で80%未満の 場合をCとした。
- 2. 耐オゾン性については、前記画像を形成したフォト光沢紙を、オゾンガス濃度が5 ppmに設定されたボックス内に7日間放置し、オゾンガス下放置前後の画像濃度を反射 濃度計 (X-Rite310TR) を用いて測定し、色素残存率として評価した。尚、前 記反射濃度は、1、1.5及び2.0の3点で測定した。ボックス内のオゾンガス濃度は 、APPLICS製オゾンガスモニター(モデル:OZG-EM-01)を用いて設定し た。

何れの濃度でも色素残存率が80%以上の場合をA、1又は2点が80%未満をB、全 ての濃度で80%未満の場合をCとして、三段階で評価した。

3. 吐出性は30℃/80%RHの恒温・恒湿下、A4の標準チャート紙を100枚印画 して、黒画像のよれやカスリを観察した。全く問題の無いものをA、一部よれ等があるも のをB、多数あるものをCとした。

[0178] 【表2】

	最高濃度	光堅牢性	耐オソン性	吐出性
(1) the by 1 mp)		C	С	A
PM-980C (比較タイプ)		A	A	C
IS-101 (比較例)		В	В	С
IS-102 (比較例)	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	В	В	С
IS-103 (比較例)		A	A	A
IS-104 (本発明)	2.42	A	A	A
IS-105 (本発明)	$\frac{2.41}{2.48}$		A	A
IS-106 (本発明)	2.42	A	A	A
IS-107(本発明)	2.39	A.	A	A
IS-108 (本発明)	2.39	A		

[0179]

以上の結果より本発明の効果は明らかである。

[0180]

(実施例2)

下記の成分に抵抗値18ΜΩ以上の超純水を加え1リッターとした後、30~40℃で 加熱しながら1時間撹拌した。その後、平均孔径0.25 µ mのミクロフィルターで減圧 濾過して各色のインク液をそれぞれ調製した。

「フォトシアンインク液処方〕

(固形分)

	10g/l
シアン染料(C-1)	
尿素(UR)	15g/l
	0.08g/1
ベンゾトリアゾール(BTZ)	
PROXEL XL2(PXL)	3.5g/l
(液体成分)	
	50g/l
トリエチレングリコール(TEG)	100g/l
グリセリン(GR)	
トリエチレングリコーモノブチルエーテル(TGB)	60g/l
	40g/l
1,5-ペンタンジオール(PTD)	
イソプロパノール(IPA)	20g/l
•	7g/1
トリエタノールアミン(TEA)	18/1



サーフィノールSTG(SW)	10g/l
[0181]	
〔シアンインク処方〕	
(固形分)	
(回ルカ) シアン染料(C-1)	30g/l
ステン ス 神(U=1) 尿素(UR)	40g/l
水系(UK) ベンゾトリアゾール(BTZ)	0.08g/1
	3.5g/l
PROXEL XL2(PXL)	
(液体成分) トリエチレングリコール(TEG)	40g/l
	100g/l
グリセリン(GR) トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	70g/l
	50g/l
1,5-ペンタンジオール(PTD)	20g/1
イソプロパノール(IPA)	7g/l
トリエタノールアミン(TEA)	10g/l
サーフィノールSTG(SW)	108/ 1
〔フォトマゼンタインク処方〕	
(固形分)	7.5g/l
マゼンタ色素(M-1)	10g/l
尿素(UR)	5g/l
プロキセル	Jg/ I
(液体成分)	40~/1
トリエチレングリコール(TEG)	40g/l
グリセリン(GR)	100g/l
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	60g/l
1,5-ペンタンジオール(PTD)	40g/l
イソプロパノール(IPA)	20g/l
トリエタノールアミン(TEA)	6.9g/l
サーフィノールSTG(SW)	10g/l
[0183]	
[マゼンタインク処方]	
(固形分)	
マゼンタ色素(M-1)	23g/1
尿素(UR)	15g/l
プロキセル	5g/l
(液体成分)	
トリエチレングリコール(TEG)	50g/l
グリセリン(GR) .	100g/l
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	50g/1
1.5-ペンタンジオール(PTD)	40g/l
イソプロパノール(IPA)	20g/l
トリエタノールアミン	6.9g/l
サーフィノールSTG	10g/l
[0184]	
「イエローインク処方〕	
(固形分)	
イエロー染料 (Y-1)	35g/l
プロキセル	3.5g/1
ベンプトリアゾール(BTZ)	0.08g/1



尿素	10g/l
(液体成分)	
トリエチレングリコール(TEG)	40g/l
グリセリン(GR)	100g/l
トリエチレングリコールモノプチルエーテル(TGB)	70g/l
1,5-ペンタンジオール(PTD)	60g/l
1,5-ペンタンフォール (IPA)	20g/1
	8g/1
トリエタノールアミン(TEA)	10g/l
サーフィノールSTG(SW)	
〔プラックインク処方〕	
(固形分)	75g/l
ブラック染料(BK-1)	30g/1
ブラック染料(BK-2)	5g/l
プロキセル	
尿素	10g/l
ベンゾトリアゾール	3g/l
(液体成分)	00 /1
トリエチレングリコール(TEG)	60g/l
グリセリン(GR)	100g/l
トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TGB)	70g/l
1,5-ペンタンジオール(PTD)	50g/l
イソプロパノール(IPA)	20g/l
トリエタノールアミン(TEA)	8g/l
·サーフィノールSTG(SW)	10g/l
T = J + J = J = J = J = J = J = J = J = J	

[0186]

これらのインクからなるインクセットをIS-201とした。このインクセットのイン クそれぞれに、下表のように添加剤を加えた以外は、全く同じインクからなるインクセッ トIS-202~208をそれぞれ作製した。染料A~Eは実施例1と同様のものを使用 した。

[0187]【表3】

	添加物
IS-201 (比較例)	なし
IS-202 (比較例)	IS-101 に対して、BK-1 の半分を染料Aに置き換え
IS-203 (比較例)	15-101 に対して、BK-1 の半分を染料 B に置き換え 15-101 に対して、BK-1 の半分を染料 B に置き換え
IS-204 (本発明)	IS-101 に対して、BK-1 の半分を染料 C に置き換え IS-101 に対して、BK-1 の半分を染料 C に置き換え
IS-205 (本発明)	IS-101 に対して、BK-1 の半分を染料 D に置き換え IS-101 に対して、BK-1 の半分を染料 D に置き換え
IS-206(本発明)	IS-101 に対して、BK-1 の 1/3 を染料 C に置き換え
IS-207 (本発明)	IS-101 に対して、BK-1 の 1/3 を染料 D に置き換え
IS-208(本発明)	IS-101 に対して、BK-1 の半分を染料Eに置き換え

[0188]

これらのインクをCANON社製インクジェットプリンターPIXUS950iのイン クカートリッジに装填し、C, M, Y, B, G, R6色とグレーに関して、階段状に濃度 が変化した画像パターンを印字させた。

ここで使用した受像シートは、コピー用の上質紙と、富士写真フイルム(株)製インク ジェットペーパーフォト光沢紙「画彩」を用いた。

画像の評価は、実施例1と同様にして行った。



結果を下記に示す。 【0189】 【表4】

	日台油中	光堅牢性	耐オソン性	吐出性
	最高濃度		.C	A
IXUS950i(比較タイプ)	2.33			C
S-201 (比較例)	2.11	A	A	С
And the Art)	2.11	B	В	C
S-202 (比較例)	2.15	В	B	
[S-203 (比較例)		A	Α	A
[S-204 (本発明)		A	A	A
[S-205 (本発明)	2.31		A	A
[S-206(本発明)	2.32	<u>A</u>		A
IS-207 (本発明)	2.33	A	A	A
IS-201 (本元功) IS-208 (本発明)	2.33	Α	A	

【0190】 以上の結果からも本発明の効果は明らかである。



【曹類名】要約暋

【要約】

【課題】

高濃度の黒画像品質で、画像の耐久性及びインクの吐出性に優れたインクジェット用ブラックインクならびにこれを含むインクセットの提供。

【解决手段】

 λ maxが 5 0 0 n m から 7 0 0 n m にあり、吸光度 1. 0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が 1 0 0 n m以上である染料を少なくとも 2 種以上、水性媒体中に溶解または分散してなるインクジェット用ブラックインクであり、該染料のうち、少なくとも 1 つの染料の酸化電位が、1. 0 V (v s SCE) よりも貴であることを特徴とするインクジェット用ブラックインク。

【選択図】 なし



特願2003-363728

出願人意愿情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日

. 1990年 8月14日

[変更理由]

新規登録

住 所

神奈川県南足柄市中沼210番地

氏 名

富士写真フイルム株式会社